ভৌত রসায়ন—নির্বাচিত পর্যায়

[PHYSICAL CHEMISTRY—SELECTED TOPICS]

ডঃ নিত্যানন্দ কুণ্ডু, এম্.এস্সি., ডি.ফিল্. উপাধ্যায়, রাজা প্যারীমোহন কলেজ, উত্তরপাড়া

WEST BENGAL LEGISLATURE WI Acc. No... 5540 Dated... 4.11.97 Call No. 5.41/1 Price / Page. RS, 22/

পশ্চিমবঙ্গ রাজ্য পুস্তক পর্যদ (পশ্চিমবঙ্গ সরকারের একটি সংস্থা) OCTOBER, 1977

Published by Shri Abani Mitra, Chief Executive Officer, West Bengal State Book Board under the Centrally Sponsored Scheme of production of books and literature in regional languages at the University level, of the Government of India in the Ministry of Education and Social Welfare (Department of Culture), New Delhi and printed by Shri Tridibesh Basu at the K. P. Basu Printing Works. 11, Mohendra Gossain Lane, Calcutta-6.

ভূমিকা ,

মাতৃভাষার মাধ্যমে সকল বিষয়েই পঠন-পাঠন সম্ভব, এ সত্য এখন প্রায় সকলেই শ্বীকার করে নিয়েছেন। প্রকৃতপক্ষে যে কোন বিষয় বিদেশী ভাষার মাধ্যমে অনুধাবনের সময়ে বছ ছাত্রছাত্রীর কাছে ভাষার বাধা দুর্গভ্যা হয়ে ওঠে, ফলে ওই ভাষার জন্য তাদের অনেকটা সময় বায় করতে হয়। মাতৃভাষার মাধ্যমে বিষয়টি বেমন সহজে বোঝা যায়, তেমনি সহজে প্রকাশও করা যায়। তবে এর জন্য প্রয়োজন মাতৃভাষায় রচিত পৃক্তক। এখনও পর্যন্ত বাংলাভাষায় রচিত বিজ্ঞানবিষয়ে খ্ব অন্পসংখ্যক পৃক্তক প্রকাশিত হয়েছে। প্রাক্রয়াতক পাস পর্যায়ের বেশ কিছুসংখ্যক পৃক্তক বাংলাভাষায় প্রকাশিত হলেও, প্রয়োজনের তৃলনায় তা সামান্য। আর সাম্মানিক পর্যায়ের পৃক্তক তো আরো কম। বিজ্ঞানবিষয়ে পঠনপাঠনের জন্য আমরা ম্লতঃ বিটিশ ও আমেরিকান পৃক্তকগুলির মুখাপেক্ষী। রান্ধীয় উদ্যোগে সাম্মানিক প্রভার পৃক্তকসমূহ বাংলাভাষায় প্রকাশিত হচ্ছে, এর চেয়ে স্থের আর কি হতে পারে!

ভৌত রসায়নের এই পৃস্তকটি সম্পূর্ণ নয়—অংশ মাত্র; করেকটি নির্বাচিত বিষয় অবলয়ন করে লেখা। পৃস্তকটি সাম্মানিক শ্রেণীর প্রথমাংশের ছাত্রছাত্রীদের প্রয়োজন মেটাতে পারবে বলে মনে হয়। সাম্মানিক শ্রেণীর উপযুক্ত করে বাংলাভাষায় লেখা এই বিষয়ে এটিই প্রথম পৃস্তক। এই কারণে এই পৃস্তকে অনেক অসম্পূর্ণতা থাকতে বাধ্য। স্বীকৃত পারিভাষিক শব্দভাশুরে সীমিত হওয়ায়, পরিভাষা-বিষয়ে গ্রন্থকারকে কিছুটা স্বাধীনতা প্রয়োগ করতে হয়েছে। পৃস্তকের পরিসর সীমিত রাখার তাগিদে নির্বাচিত বিষয়গুলি অধিকতর বিস্তৃতভাবে আলোচনা করা সম্ভব না হলেও, বেশ কিছুসংখ্যক গাণিতিক উদাহরণ প্রতি অধ্যায়েই সন্নিবিষ্ট করা হয়েছে। এই পৃস্তকবিষয়ে যে কোন পরামর্শ সাদরে গৃহীত হবে।

এই পৃস্তক রচনার সময়ে দেশী ও বিদেশী বছ পৃস্তকের সাহায্য নিতে হয়েছে। সেইসব পৃস্তকের গ্রন্থকার ও প্রকাশকদের আন্তরিক ধন্যবাদ জ্ঞাপন

করছি। সমগ্র পাঙ্গলিপিটি পড়ে পরিমার্জনের জন্য প্রয়োজনীর উপদেশ দিরেছেন আমার প্রজের শিক্ষক, মৌলানা আজাদ কলেজের রসায়নের বিভাগীর প্রধান ডঃ কিরণচন্দ্র সেন মহাশর। তার প্রতি আমার কৃতজ্ঞতার অন্ত নেই।

আন্তরিক ধন্যবাদ জানাচ্ছি কে. পি. বসু প্রিণ্টিং ওরার্কসের কর্মীদের, বিশেষ করে শ্রীদাশরথি মুখোপাধ্যায় মহাশয়কে, যিনি পৃস্তকটির সম্বর প্রকাশের নিমিন্ত যথেন্ট কন্ট স্থীকার করেছেন।

স্থামার পৃত্ত শ্রীমান স্থানর্বাণ নির্দেশিকা প্রস্তৃতিতে স্থামাকে প্রস্তৃত সাহায্য করেছে।

পরিশেষে ধন্যবাদ জানাই পশ্চিমবঙ্গ রাজ্য পৃস্তক পর্যদের কর্ণধার শ্রীঅবনী মিত্র মহাশয়কে, থার সন্দির আগ্রহ ব্যতিরেকে এ পৃস্তক প্রকাশিত হওরা সম্ভব ছিল না।

রাজা প্যারীমোহন কলেজ, উত্তরপাড়া, হগলি মহালয়া, ১৩৮৪

গ্রন্থকার

SYNOPSIS

A few selected topics have been treated in this book on Physical Chemistry. It contains chapters on gases, thermodynamics, chemical equilibrium, dilute solutions, phase rule, electrochemistry and ionic equilibria.

In dealing with gases emphasis has been laid on the kinetic theory and its applications in deducing various equations. The deviations from the kinetic theory have also been discussed and in this stage major emphasis has been on the van der Waals' and the Dieterici equations.

In thermodynamics the whole of the first and second laws along with their applications to chemistry have been discussed. The five thermodynamic functions, namely, the internal energy, the heat content, the entropy, the work function and the Gibbs' potential, and their applications have found a major place in these chapters.

Discussions in the chemical equilibrium chapter have been limited to the dynamic nature of the equilibrium, the Le Chatelier's principle, the law of mass action, the van't Hoff isotherm and the reaction isochore.

The four colligative properties have been discussed in fair details in the chapter on dilute solutions.

In the chapter on the phase rule discussions have been restricted to the various one- and two-component systems.

In electrochemistry the topics discussed are conductance of solutions and applications of conductance measurements; variation of equivalent conductance with dilution; various types of electrochemical cells, E.M.F. equations, electrode potentials and applications of potential and E.M.F. measurements.



প্রথম অব্যায়: গ্যাস (Gases)

1-181

গ্যাস 1: বয়েলের সূত 2: চার্লসের, বা গে-সুসাকের সূত 2: সংযুক্ত সমীকরণ 4: আভোগ্যাড্রো প্রকল্প বা সূত্র 6: ভালটনের আংশিক চাপ সূত্র 7 : ব্যাপন ও নিঃসরণ 9 : গ্যাস ধ্রুবক R-এর মান নির্ণয় 12 : গ্যাসের গতিবাদ 14 : গ্যাসের চাপ 17: আণবিক বেগ 26: ব্রাউনীয় গতি ও আভোগ্যান্ত্রো সংখ্যা 27 ; ম্যাক্সওরেলের বেগবন্টন সন্ত 33 : গতীয় শক্তির বন্টন 42 : গড় মুক্তপথ 43 : গ্যাসমিশ্রণে গড় মুক্তপথ ও আণবিক সংঘর্ষ 47 : গ্যাসের সান্দ্রতা 49 : গড় মুক্তপথ ও গ্যাসের অন্যান্য ধর্মসমূহ 52 : আপেকিক তাপ বা তাপগ্রাহিতা 55 : শক্তির সমবন্টন নীতি 64 : প্রকৃত গ্যাস 69: এও জের সমতাপীয় লেখচিত ঃ সন্ধি অবস্থা 75 : ভাান ডার ওয়ালসের সমীকরণ 81 : অনুরূপ অবস্থার সূত্র 94 : a এবং b-এর মান নির্ণয় 96 : ডাইটিরিসি সমীকরণ 101: ক্রসিয়াস সমীকরণ 105: বারথেলোট সমীকরণ 106: গ্যাসীয় অবস্থার সাধারণ সমীকরণ 109: আণবিক ওজন 109; বাষ্পহনম গ্যাসের ঘনত ও নির্ণয় 118 : অস্থাভাবিক বাষ্পঘনত্ব 123।

বিতীয় অথ্যায়: তাপগতিবিতা (Thermodynamics)—প্রথম সূত্র ও তাপ রসায়ন (The First Law and Thermochemistry)
182—159

বিভিন্নপ্রকার শক্তি 132; শক্তির একক 132; তাপগতিক মঙল 133; আত্তর শক্তি 133; শক্তির নিভাতা সূত্র ও তাপগতিবিদ্যার প্রথম সূত্র 134; প্রতিবতী ক্রিরার লক কাজ 137; আধের তাপ বা এন্থ্যালপি 139; $C_p - C_v$ 140; গ্যাসের রুক্ষতাপীর প্রসারণে P_r V_r V_r এর পারস্পরিক সম্পর্ক 142; বিক্রিয়া তাপ 144; সংঘটন তাপ 145; দহন তাপ 146; প্রশমন তাপ 147;

হাইছ্রোজেনেশন তাপ 147; প্রবণ তাপ 148; তাপরাসারনিক স্বসমূহ 148; তাপ-রাসারনিক গণনা 150; কর্শফ সমীকরণ 151; বন্ধনশক্তি ও বিক্রিয়া তাপ 154।

ভূতীক্ল ভ্ৰম্পান্ধ: ভাপগভিবিতা: বিভীয় সূত্ৰ
(Thermodynamics : Second Law) 160—192
চলীর লিয়া 160 ; কার্নো চল 160 ; স্বতঃস্কৃত প্রলিয়া
163 ; বিভীয় সূত্র 163 ; কার্নোর উপপাদ্য 164 ;
তাপগতিক উক্তালম 166 ; এন্ট্রাপ 168 ; প্রকৃত গ্যাসের
ক্ষেব্রে C_n — C_n 184 : স্কুল-থ্মসন প্রভাব 187 ।

ভাষ্টের অধ্যার: করেকটি ভাপগত্তিক অপেক্ষক ও ভাষ্টের প্রয়োগ (Some Thermodynamic Functions and Their Applications)

কাজ বা মৃক্তপত্তি অপেক্ষক 193; গিব্স্-এর বিভব 194; গিব্স্-হেল্ম্হোল্ংস্ সমীকরণ 196; সাম্যাবস্থার শর্ত 198; আংশিক আণবিক ধর্মসমূহ 199; রাসায়নিক বিভব 202; ক্ল্যাপেরন সমীকরণ 204; ক্ল্যাপেরন-ক্লাসয়াস সমীকরণ 207; দশা নিয়ম 209; ফ্ল্যাসিটি ও সল্লিয়তা 212; নার্ন্টের তাপ উপপাদ্য 218; তাপগতিবিদ্যার তৃতীর সূত্র 219।

পাথান ভাষ্যার রাসায়নিক সাম্য (Chemical Equilibrium)
228—248
উভমুখী বিলিয়া 223; ভর প্রভাব সূত্র 224; তাপগতিক
উপারে ভরপ্রভাব সূত্র নিরূপণ 228; বিলিয়া সমতাপ
সমীকরণ 229; ভাণ্ট হফ সমীকরণ 233; সচল সাম্যের
নীতি 236; সমসত্ব সাম্য 240।

আই তাই প্রায় : স্ব্ জবণ (Dilute Solutions)

বাল্প চাপ প্রাস 249; স্ফুটনাংক উন্নরন 255; হিমাংক
অবনমন 261; অস্মোসিস ও অস্মোটিক চাপ 265;
অস্মোটিক চাপ মাপন 267; অস্মোটিক চাপের স্চসম্হ 271; অস্মোটিক চাপের সংগো অন্যান্য সংখ্যাগত
ধর্মের সম্পর্ক 275; দ্রবদের অস্থাভাবিক আচরণ 277

সপ্তম ভাষ্যায়: মুখা সাম্য (Phase Equilibria)

283—336

ভূমিকা 283; জল মঙল 285; কার্বন ডাই-অক্সাইড মঙল 288; সালফার মঙল 289; রবণ ও তরলমিপ্রণ 292; হেনরীর সূত্র 293; দৃটি তরলের মিপ্রণ 294; অনাদর্শ রবণ 299; ভূহেম-মারগিউল্স্ সমীকরণ 300; সম্পূর্ণ মিপ্রণবোগ্য তরলজাড়ের পাতন 304; আংশিক মিপ্রণবোগ্য তরলজাড় 308; সম্পূর্ণভাবে অমিপ্রণবোগ্য তরলজাড় 308; সম্পূর্ণভাবে অমিপ্রণবোগ্য তরলজাড় 313; স্টীম পাতন 314; বন্টন সূত্র 315; রাবক দ্বারা নিজ্জাশন 319; তাপীর বিশ্লেষণ 322; আ্রান্টিমনি-লেড মঙল 325; টিন-ম্যাগনেশিয়াম মঙল 327; ফোরক ক্লোরাইড-জল মঙল 329; সোডিয়াম সালফেট-জল মঙল 331; কপার-সিলভার মঙল 332।

অউম অধ্যায়ঃ তাড়িত রসায়ন (Electrochemistry)— তড়িৎ-বিশ্লেষণ ও পরিবাহিতা (Electrolysis and Conductance)

887—888

আর্হেনিয়াসের বিয়োজনবাদ 337; ফ্যারাডের সূত্র 340; রোধ ও পরিবাহিতা 312; তুল্যাংক ও আর্ণাবক পরিবাহিতা 343; অসীম লঘ্তায় তুল্যাংক পরিবাহিতা 347; পরিবাহিতা অনুপাত 349; তুল্যাংক পরিবাহিতা ও ডাইইলেকট্রিক ধ্রুবক 350; কোল্রাশের সূত্র 353; কোল্রাশের সূত্রের প্রয়োগ 355; আয়নীয় পরিবাহিতা ও সান্দ্রতা 361; অস্থাভাবিক আয়নীয় পরিবাহিতা 362; পরিবাহিতা টাইট্রেন 364; আয়্য়-আয়নীয় আকর্ষণ 370; বহনাংক 375; অস্থাভাবিক বহনাংক 385; আয়নের তুল্যাংক পরিবাহিতা 385।

নাৰ ম ব্যায়ঃ ভাড়িভ রসায়ন—ভড়িচালক বল (Electrochemistry—Electromotive Force) 889—448 সেল 389; প্ৰতিবৰ্তী ও অপ্ৰতিবৰ্তী সেল 390; প্ৰতিবৰ্তী তড়িং-দার 391; প্ৰতিবৰ্তী সেলে বিচিয়া 394; E.M.F. মাপন 395; প্ৰমাণ সেল 396; প্ৰতিবৰ্তী সেলে মুক্তণক্তিও

তাপের পরিবর্তন 397 : গাঢ়তা সেল 399 : বহনবাজত

গাঢ়তা সেল 400; বহনসমন্ত্রিত গাঢ়তা সেল 404; তরলসংযোগ বিভব 406; প্রমাণ বিভব 408; রেফারেন্স ইলেকট্রোড 414; ইলেকট্রোড বিভবের উৎপত্তির কারণ 420; বিজারণ-জারণ বা রেডক্স বিভব 423; বিভবমিতিক টাইট্রোশন 426; জারণ-বিজারণ সূচক 429; সঞ্চায়ক সেল 438; ছদন ও অতিভাল্টেজ 442।

ক্ষাত্র ভারার : আয়নীয় সাম্য (Ionic Equilibrium) 449—492 অস্টওরান্ডের লঘ্তা সূত্র 449; আগিছ ও ক্ষারকের আয়নীকরণ 450; জলের আয়নীকরণ 454; pH এবং pOH 458; আগিছ ও ক্ষারক 463; বাফার প্রবণ 465; সাধারণ আয়ন প্রভাব 468; আইসোহাইড্রিক প্রবণ 469; লবণের আর্প্রবিশ্লেষ 470; আগিছ-ক্ষারক সূচক 476; আগিছ-ক্ষারক টাইট্রেশন 480; প্রাব্যতা গুণফল 482।

পরিভাষা নির্দেশিকা

493---500

501-507

ভৌত রসায়ন—নির্বাচিত পর্যায়

ভাষা ভাষা

গ্যাস (Gases).

গ্যাস (Gases) । অণু যদিও পদাহর্ণর ক্ষৃদ্রতম কণা, তথাপি প্রতিটি অণুকে পৃথকভাবে পর্যালোচনা করা আদৌ সম্ভব নয়। অণুসমূহকে একচিতভাবে পর্যালোচনা করাই একমাত্র পথ। এই একচিত অনুসমণ্টিকেই বলা হয় পদার্থ (matter)। যে কোন পদার্থকে তিনটি ভৌত অবস্থায় দেখতে পাওয়া য়য়—কঠিন, তরল ও গ্যাসীয়। বিভিন্ন ভৌত অবস্থায় অণুগৃলির চলনক্ষমতা বিভিন্ন। গ্যাসীয় অবস্থায় অণুগৃলি কার্যত বন্ধনমৃক্ত এবং স্থাধীনভাবে বিচরণ করতে পারে। তরল অবস্থায় আন্তরাণবিক বন্ধন অপেক্ষাকৃত বেশি হওয়ায় অণুগৃলির চলনক্ষমতা অনেক কম এবং কঠিনের ক্ষেত্রে অণুগৃলি কার্যত স্থির। কঠিনের অণুগৃলি কেবল কম্পিত হতে পারে।

গ্যাসীর অবস্থার আর একটি প্রধান বৈশিষ্টা এই যে চাপ ও উষ্ণতার অলপ পরিবর্তনে আয়তনের আপ্যেক্তিকভাবে বিরাট পরিবর্তন ঘটে। তরল ও কঠিনের ক্ষেত্রেও উষ্ণতা বৃদ্ধির ফলে প্রসারণ ঘটে, কিছু গ্যাসের তৃলনায় তরল ও কঠিনের প্রসারক খুবই অলপ্রহয়। কঠিনের ক্ষেত্রে প্রসারক হুবই অলপ্রহয়। কঠিনের ক্ষেত্রে প্রসারক হয়, সবথেকে কম। গ্যাসের কোন সীমাতল নেই। ফলে যে পাত্রের আধার প্রায় গ্যাস সেই পাত্রের আয়তন ধারণ করে। তরলপদার্থও পাত্রের আকার প্রাপ্ত হয় বটে, কিছু তরলের উপরের তল নিদিন্ট পৃষ্ঠ দারা সীমিত থাকে। এই মৃক্তপৃষ্ঠের জন্য তরলের কতকগৃলি বিশেষ ধর্ম দেখা যায়। কঠিনের আকার এবং আয়তন নির্দিন্ট।

একই পদার্থের গ্যাসীয় অবস্থার ঘনত্ব তরল অবস্থার ঘনত্ব অপেকা কম এবং তরল অবস্থার ঘনত্ব কঠিন অবস্থার ঘনত্ব চেয়ে কম। তরল অবস্থা প্রকৃতপক্ষে কঠিন ও গ্যাসের মধ্যবতা অবস্থা। বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে বছ ভৌতধর্ম একই প্রকার হয়, কিতৃ কঠিন ও তরলের ক্ষেত্রে বিভিন্ন পদার্থের ভৌতধর্মের মধ্যে প্রস্কৃত পার্থক্য লক্ষ্য করা বায়। উদাহরণস্থারূপ বলা বায় বে প্রায় সব গ্যাসের ক্ষেত্রে সংনম্যতা গুণাংক (compressibility coefficient) এবং প্রসারণ গুণাংক (coefficient of expansion) একই হয়।

বিভিন্ন গ্যাসের ভৌত ধর্মগুলির মধ্যে প্রভূত সাদৃশ্য থাকার গ্যাসের আচরণ কতকগুলি সরল সূত্রদারা প্রকাশ করা যায়। নিচে এই সূত্রগুলি বর্ণনা করা হ'ল।

বরেলের সূত্র (Böyle's law): অপরিবর্তিত উক্টতার গ্যাসের আরতনের উপর চাপের প্রভাব সম্পর্কে পরীক্ষানিরীক্ষা করেন বরেল (R. Boyle, 1662)। মোটাম্টিভাবে দেখা বার বে অপরিবর্তিত উক্টার একটি নির্দিষ্ট ভরের গ্যাসের আরতন চাপের ব্যস্ত অনুপাতে পরিবর্তিত হয়। এটিই বরেলের সূত্র। কোন গ্যাসের চাপ এবং আরতন ব্যাক্রমে P এবং V হলে বরেলের সূত্র অনুসারে, অপরিবর্তিত উক্টার.

$$V \propto \frac{1}{\bar{P}}$$
 বা $V =$ ধ্বক $\times \frac{1}{\bar{P}}$... বা $PV =$ ধ্বক \cdots ... (1)

(1) নং সমীকরণ বয়েল স্ত্রের গাণিতিক রূপ।

র্ষাদ কোন গ্যাসের প্রারম্ভিক চাপ ও আয়তন যথান্রমে P_1 ও V_1 এবং শেষে চাপ ও আয়তন যথান্রমে P_2 ও V_2 হয়, তাহলে অপরিবর্তিত উক্তায় (1) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$P_{\mathbf{1}}V_{\mathbf{1}} = P_{\mathbf{2}}V_{\mathbf{3}} \qquad \cdots \qquad (2)$$

(2) নং সমীকরণের সাহায্যে অপরিবর্তিত উষ্ণতায় কোন গ্যাসের প্রারম্ভিক চাপ ও আয়তন জানা থাকলে নির্দিন্ট পরিমাণ চাপ পরিবর্তনের ফলে আয়তনের পরিবর্তন জানা যাবে।

সাধারণ বার্চাপ 760 মি.মি. (পারদ)। এই চাপকে প্রমাণ চাপ (normal or standard pressure) বলা হয়। 0°C উক্তাকে প্রমাণ উক্তা (normal or standard temperature) বলে।

চার্লনের সূত্র বা গো-সুসাকের সূত্র (Charles' law or Gay-Lussac's law): অপরিবর্তিত চাপে উষ্ণতার সংগে আয়তনের পরিবর্তন সংক্রান্ত স্রুটি আবিজ্ঞার করেন পৃথক পৃথক ভাবে চার্লস (J. A. C. Charles, 1787) এবং গো-সুসাক (J. L. GayLussac, 1802)। স্ঘটি হল, অপরিবর্তিত চাপে কোল নির্দিষ্ট ভরের গ্যালের 0°C উকভার বে আরভন থাকে প্রভিত্তি ডিগ্রী উকভা বৃদ্ধির জন্ম সেই আরভনের এক নির্দিষ্ট ভয়াংশ (রুইর) বৃদ্ধি পার।

বদি t° ্C উক্তার আরতন V_1 এবং $t_2^\circ C$ উক্তার আরতন V_2 হর, তাহলে অপরিবর্তিত চাপে চার্লসের সূত্র অনুসারে

$$\frac{V_1}{V_2} = \frac{273 + t_1}{273 + t_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots$$
 (3)

কারণ,
$$V_t = V_o \left(1 + \frac{1}{273} \times t\right)$$
 বা $V_t = V_o \left(\frac{273 + t}{273}\right)$ (4)

 ${\cal V}_t\!=\!t^{\circ}C$ উষ্ণতার আয়তন এবং ${\cal V}_{
m o}\!=\!0^{\circ}C$ উষ্ণতায় আয়তন ।

(4) নং সমীকরণ থেকে স্পষ্ট বোঝা বায় যে $-273^{\circ}C$ উষণতার কোন গ্যাসের আয়তন 0 হবে। সূতরাং গ্যাসেকে এই উষণতার নিচে নিয়ে বাওয়া কোন মতেই সম্ভব নয়। এই উষণতাকে 0° আ্যাবসালিউট $(0^{\circ}A)$ বলা হয় এবং এইভাবে উষণতার অ্যাবসালিউট বা পরমক্রমের প্রবর্তন করা হয়। পরমক্রমে প্রমাণ চাপে জলের হিমাংক থেকে স্ফুটনাংক পর্যন্ত উষণতান্তরের 100 ভাগের 1 ভাগকে 1° ধরা হয়। (স্টিকভাবে চার্লস সূত্রের নির্দিন্ট ভগ্নাংশ হ'ল 1/273.16, অর্থাৎ $0^{\circ}A = -273.16^{\circ}C$ । গ্যাণিতিক সুবিধার জন্য $0^{\circ}A = -273^{\circ}C$ ধরা হয়)।

উক্তাকে পরম এককে প্রকাশ করলে (3) নং সমীকরণ দাড়াবে

$$\frac{V_1}{V_2} = \frac{T_1}{T_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (5)$$

এখানে $T_1 = 273 + t_1$ এবং $T_2 = 273 + t_2$ । (5) নং সমীকরণকে নিচের মতও লেখা যার

$$\frac{V_1}{T_1} = \frac{V_2}{T_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (6)$$

অর্থাৎ
$$\frac{V}{T} =$$
ধ্বক \cdots \cdots (7)

- (7) নং সমীকরণ চার্লস সূত্রের গাণিতিক রূপ। চার্লস-এর সূত্রের সাহাব্যে অপরিবর্তিত চাপে উক্তার পরিবর্তনের ফলে আরতনের পরিবর্তন গাণিতিকভাবে নির্ণয় করা বায়।
- (7) নং সমীকরণ থেকে স্পর্কাস সূত্রের অপর রূপটি পাওরা বার । তা হল, অপরিবর্তিভ চাপে কোল গ্যাসের নির্দিষ্ট ভরের আয়ভন ভার পরম উষ্ণভার সমাসুপাভিক।

সংযুক্ত সমীকরণ (Combined equation of state): চার্লস এবং বরেল স্ত্রের সমন্তর সাধন করে পাওয়া যায়, যখন উষণ্ডা এবং চাপ উভরেই পরিবর্ডিভ হয় ভখন নির্দিষ্ট ভরের গ্যাসের আয়ভন একই সংগে চাপের ব্যস্ত অনুপাতে এবং উষণ্ডার সমামুপাতে পরিবর্ডিভ হবে। গাণিতিকভাবে লিখলে

$$V \propto \frac{T}{P}$$
, $V =$ আয়তন, $T =$ পরম উক্তা এবং $P =$ চাপ।

অর্থাৎ
$$PV = RT$$
 \cdots (8)

R= ধ্রুবক। (৪) নং সমীকরণকে সংযুক্ত সমীকরণ বলা হর। R-কে প্রতি গ্রাম অণুর জন্য ধ্রুবক ধরা হয়। এইজন্য (৪) নং সমীকরণটি এক গ্রাম অণু গ্যাসের জন্য ব্যবস্থাত হয়। n গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে ধ্রুবক হবে nR। ফলে সংযুক্ত সমীকরণ হবে,

$$PV = nRT \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (9)$$

কোন গ্যাসের প্রারম্ভিক চাপ, আয়তন ও উক্তা যথাদ্রমে P_{1} , V_{1} , T_{1} এবং শেষ চাপ, আয়তন ও উক্তা যথাদ্রমে P_{2} , V_{3} , T_{3} হলে (8) নং বা (9) নং সমীকরণ থেকে সহজেই পাওয়া যাবে,

$$\frac{P_{\bullet}V_{\bullet}}{T_{\bullet}} - \frac{P_{\bullet}V_{\bullet}}{T_{\bullet}} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (10)$$

বেসব গ্যাস (৪) বা (9) নং সমীকরণ মেনে চলে ভাদের আদর্শ গ্যাস (ideal gas) বলা হর এবং এই সমীকরণ দৃটিকে আদর্শ গ্যাসের সমীকরণ (ideal gas equation) বলা হয়। বাস্তব গ্যাসসমূহ এই সমীকরণ সম্পূর্ণত মানে না, কোন কোন কেন্তে একেবারেই মানে না। এই কারণে বাস্তব গ্যাসসমূহকে প্রকৃত গ্যাস (real gas) বলা হয়। R-কে

বলা হর প্রাম আপবিক গ্যাস প্রুবক (molar gas constant)।

R-এর মান গ্যাসের প্রকৃতির উপরে নির্ভর করে না। এইজন্য R-কে
বিশ্বজনীন গ্যাস প্রুবক (universal gas constant)-ও বলা হর।

চার্লস ও বরেল স্ত্রের সংবৃক্ত সমীকরণের সাহাষ্যে কোন গ্যাসের অবস্থার সম্পর্কে বিশদ তথ্য পাওয়া ষার। অবশ্য রাসায়নিক অবস্থার কোন তথ্য এই সমীকরণ থেকে পাওয়া ষার না। ভৌত অবস্থায় গ্যাসের অবস্থার সাধারণত চাপ, আয়তন ও উক্টার উপরে নির্ভর করে। সৃতরাং এই তিনটি পরিবর্তনশীল উপাদান জানতে পারলেই কোন গ্যাসের আচরণ অবগত হওয়া য়ায়। আবার (৪) বা (৪) নং সমীকরণ থেকে দেখা য়ায় যে য়িদ্ দুটি পরিবর্তনশীল উপাদান জানা থাকে তাহলে তৃতীয় উপাদানটিও জানা য়াবে। বেমন য়িদ কোন গ্যাসের চাপ এবং আয়তন জানা থাকে তাহলে মি স্কুন্বক হওয়ায় উক্টা সহজেই হিসাব করে নির্ণয় করা য়াবে। এইজন্য মিনভাবে পরিবর্তনশীল বলা য়ায়। তৃতীয়টির পরিবর্তন সব সময়েই অপর দুটির পরিবর্তনের উপর নির্ভরশীল হবে। এই কারণে গ্যাসের ভৌত অবস্থা সম্পর্কে সম্যক জ্ঞানলাভের জন্য যে কোন দুটি পরিবর্তনশীল উপাদান জানাই যথেন্ট।

উদাহরণ (i): 1 গ্রাম অণু কোন গ্যাসের চাপ 760 মি. মি. (পারদ) এবং আয়তন 22.4 লিটার হলে ঐ গ্যাসের উষ্টা কত? ($R=8.314 \times 10^7$ আর্গ প্রতি ডিগ্রী প্রতি গ্রাম অণু ।)

(৪) নং সমীকরণ অনুসারে এক গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে

$$T = \frac{PV}{R} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (11)$$

চাপ P = 760 মি. মি. পারদ = 76 সে. মি. পারদ $= 76 \times 13.6 \times 981$ ভাইন/বর্গ সে. মি.

কারণ পারদের ঘনদ্ব $=13^{\circ}6$ গ্রাম/ঘ. সে. এবং মাধ্যাকর্ষণজ্জনিত দ্বরণ=981 সে. মি. সেকেণ্ড $^{-2}$ । আরতন $V=22^{\circ}4$ লিটার

= 22,400 T. CT.

$$T = \frac{PV}{R} = \frac{76 \times 13.6 \times 981 \times 22,400}{8.314 \times 10^7}$$

= 273.2° $A = 0$ ° C ।

উদাহরণ (ii): 27°C উক্তার এবং 760 মি. মি. (পারদ) চাপে 0.5 গ্রাম হাইড্রোজেন গ্যাসের আরতন কত হবে?

হাইন্ত্রোজেনের আর্ণবিক ওজন = 2.016. সৃতরাং হাইন্ত্রোজেনের গ্রামঅণু-সংখ্যা n=0.5/2.016. (9) নং সমীকরণ অনুসারে

$$V = \frac{\vec{n}RT}{P} = \frac{0.5 \times 8.314 \times 10^7 \times (273 + 27)}{2.016 \times 76 \times 13.6 \times 981}$$
$$= 6098 \text{ च. } C7. = 6.098 \text{ Fails } 1$$

উদাহরণ (iii): 27°C উক্তার এবং 1.5 বায়্মওল চাপে কোন গ্যাসের আরতন 5 লিটার। 100°C উক্তার এবং প্রমাণ চাপে ঐ গ্যাসের আরতন কত হবে?

(10) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়

$$V_{\mathbf{s}} = \frac{P_{\mathbf{1}}V_{\mathbf{1}}T_{\mathbf{s}}}{P_{\mathbf{s}}T_{\mathbf{1}}}$$

দেওরা আছে, প্রারম্ভিক চাপ $P_1=1.5$ বায়ুমণ্ডল, প্রারম্ভিক আয়তন $V_1=5$ লিটার, প্রারম্ভিক উকতা $T_1=27^{\circ}C=273+27=300^{\circ}A$, শেষ চাপ $P_2=1$ বায়ুমণ্ডল, শেষ উকতা $T_3=100^{\circ}C=373^{\circ}A$. সূতরাং শেষ আয়তন হবে

$$V_{a} = \frac{P_{1}V_{1}T_{2}}{P_{a}T_{1}} = \frac{1.5 \times 5 \times 373}{1 \times 300} = 9.326$$
 निरोत ।

জ্যাভোগ্যাড়ো প্রকল্প বা সূত্র (Avogadro's hypothesis or law): আভোগ্যাড়ো (S. Avogadro, 1811) তার স্রুটিকে প্রকল্প হিসাবে উপস্থাপিত করেন। প্রকল্পটি হল, একই উষ্ণভায় ও চাপে সম আয়ন্তন সকল গ্যাসে সমান সংখ্যক অণু থাকে। অর্থাং বাদ দৃটি গ্যাসের চাপ, আয়ন্তন, উষ্ণভা এবং অণুসংখ্যা বথাক্রমে P_1, V_1, T_1, n_1 এবং P_2, V_2, T_2, n_2 হয় এবং $P_1 = P_3, T_1 = T_2$ ও $V_1 = V_2$, হয়, তাহলে হবে,

$$n_1 = n_2 \qquad \cdots \qquad (12)$$

অ্যাভোগ্যাড্রো সূত্রের সাহাষ্যে করেকটি প্ররোজনীর সিদ্ধান্তে উপনীত হওর। বার। এই সূত্রের সাহাষ্যে প্রথম প্রমাণিত হয় যে মৌলিক গ্যাসীর পদার্থগুলির (নিশ্চির গ্যাস ব্যতীত) অণুগুলি বিপরমাণুক; কোন গ্যাসের আপেক্ষিক ঘনত্ব তার আণবিক ওজনের অর্থেক এবং প্রমাণ চাপে ও উক্তার এক গ্রাম অণু যে কোন গ্যাসের আরতন 22.4 লিটার। এই স্ত্রের সাহায্যে কোন গ্যাসের আণবিক সংযুক্তি নির্ণয় করা যায়।

ভালটনের আংশিক চাপ সূত্র (Dalton's law of partial pressure) ঃ মিশ্রণে অংশগ্রহণকারী কোন গ্যাসের আংশিক চাপ বলতে বোঝা যায় একই উষ্ণতায় ও চাপে কেবলমাত্র ঐ গ্যাস মিশ্রণের সমগ্র আয়তন প্রাপ্ত হলে যে চাপ সৃষ্ট হবে তাই । গ্যাসমিশ্রণের সমগ্র চাপের সংগে মিশ্রণে উপস্থিত গ্যাসগুলির আংশিক চাপের সম্পর্ক নির্ণায়ক সূত্রটি আবিচ্কার করেন ডালটন (J. Dalton, 1801) । এই সূত্র অনুসারে গ্যাসমিশ্রণের সমগ্র চাপে মিশ্রণে অংশগ্রহণকারী গ্যাসসমূহের নিজ নিজ আংশিক চাপের সম্বারন মিশ্রনে উপস্থিত 1, 2, 3 নম্বর গ্যাসগুলির আংশিক চাপে বথাক্রমে p_1, p_2, p_3, \cdots এবং সমগ্র চাপ P হলে ডালটনের স্ত্র অনুসারে $P = p_1 + p_2 + p_3 + \cdots$ \cdots (13)

আংশিক চাপ গণনা (Calculation of partial pressure) ঃ গ্যাসের সমগ্র চাপকে মিশ্রণে উপস্থিত কোন গ্যাসের আণবিক ভগ্নাংশ (mole fraction) দ্বারা গুণ করলে সেই গ্যাসের আংশিক চাপ পাওয়া যায়।

কোন গ্যাসের আণবিক ভগ্নাংশ বলতে বোঝা যায় মিশ্রণে মোট যত গ্রাম অণু গ্যাস আছে সেই গ্যাসের উপস্থিত গ্রাম অণু সংখ্যা তার কত ভগ্নাংশ। মিশ্রণে উপস্থিত $1,2,3,\cdots$ নম্বর গ্যাসগৃলির নিজস্ব গ্রাম অণুর সংখ্যা যথাক্রমে $n_1,\ n_2,\ n_3,\cdots$ এবং আণবিক ভগ্নাংশ যথাক্রমে $x_1,\ x_2,\ x_3,\cdots$ হলে সংজ্ঞানুসারে

$$x_{1} = \frac{n_{1}}{n_{1} + n_{2} + n_{3} + \cdots}$$

$$x_{2} = \frac{n_{2}}{n_{1} + n_{3} + n_{3} + \cdots}$$

$$x_{3} = \frac{n_{1}}{n_{1} + n_{2} + n_{3} + \cdots}$$

মিশ্রণে উপন্থিত স্বগুলি গ্যাদের আণবিক ভগ্নাংশসমূহের সমষ্টি 1 হবে ।

এখন প্রথম, শ্বিতীর, তৃতীর প্রভৃতি গ্যাসগৃলির আংশিক চাপ নিচের সমীকরণগুলি থেকে গণনা করা যাবে।

$$p_1 = x_1 P$$
; $p_2 = x_2 P$; $p_3 = x_3 P$; ...

এই সমীকরণগুলি নির্ণয় করা যায় নিচের মত।

একক আয়তনের ক্ষেত্রে $p_1=n_1RT$; $p_2=n_2RT$; $p_3=n_3RT$; $p_3=n_3RT$; $p_3=n_3RT$; $p_3=n_3RT$; $p_3=n_3RT$; $p_3=n_3RT$

$$\frac{p_1}{P} = \frac{n_1}{n_1 + n_2 + n_3 + \cdots} = x_1$$

$$\therefore p_1 = x_1 P.$$

উদাহরণ (i): 1 গ্রাম হাইড্রোজেন ও 10 গ্রাম কার্বন মনোক্সাইড গ্যাসের মিশ্রণের মোট চাপ ৪০০ মি. মি.। প্রত্যেকের আংশিক চাপ কত?

1 গ্রাম হাইড্রোজেন =1/2=0.5 গ্রাম অণু হাইড্রোজেন এবং 10 গ্রাম কার্বন মনোক্সাইড =10/28=0.3572 গ্রাম অণু কার্বন মনোক্সাইড । অতএব,

$$p_{\rm H_2} = \frac{0.5}{0.5 + 0.3572} \times 800 = 466.7$$
 fm. fm.

এবং
$$p_{\rm CO} = 800 - 466.7 = 333.3$$
 মি. মি. ।

উদাহরণ (ii) । একটি গ্যাস-মিশ্রণে ওজনের শতকরা 20 ভাগ হাইড্রোজেন এবং শতকরা 80 ভাগ অক্সিজেন আছে। মিশ্রণের সমগ্র চাপ 1 বায়্মওল। মিশ্রণে উপস্থিত হাইড্রোজেনের আংশিক চাপ নির্ণর কর। কলিকাতা, সাম্মানিক, 1972—অনুদিত।)

হাইন্ত্রোজেন ও অক্সিজেনের আণবিক ওজন বথানেমে 2 ও 32। 100 গ্রাম মিশ্রণে 20 গ্রাম অর্থাৎ 20/2 বা 10 গ্রাম অণু হাইন্ত্রোজেন এবং 80 গ্রাম বা 80/32 বা 2.5 গ্রাম অণু অক্সিজেন আছে। সৃতরাং

$$p_{\rm H_2} = \frac{10}{10 + 2.5} \times 1 = 0.8$$
 বায়ুমঞ্জ

এবং
$$p_{0s} = \frac{2.5}{10 + 2.5} \times 1 = 0.2$$
 वासुमण्डन ।

উদাহরণ (iii) ঃ অক্সিজেন, নাইট্রোজেন ও হিলিয়াম গ্যাসের একটি মিশ্রণের মোট চাপ ৪০০ মি. মি. । অক্সিজেন ও নাইট্রোজেনের আংশিক

চাপ বথাক্রমে 233 ও 104 মি. মি. হলে মিশ্রণে হিলিয়ামের আণবিক ভাষাংশ কত? সম্পূর্ণ মিশ্রণের ভর যদি 1.563 গ্রাম হর তবে নাইট্রোজেনের পরিমাণ কত হবে?

অক্সিজেন ও নাইট্রোজেনের সন্মিলত আংশিক চাপ = 233 + 104 = 337 মি. মি. । স্তরাং ডালটনের সূত্র অনুসারে ছিলিয়ামের আংশিক চাপ = 800 - 337 = 463 মি. মি. ।

বৈহেত্
$$p_{\mathrm{He}}=x_{\mathrm{He}}P$$
সুতরাং $x_{\mathrm{He}}=\frac{p_{\mathrm{He}}}{P}=\frac{463}{800}=0.5788$
একইভাবে $x_{\mathrm{N_2}}=104/800=0.1300$
এবং $x_{\mathrm{O_3}}=1-0.1300-0.5788=0.2912$.

0.5788 গ্রাম অণু হিলিয়াম = $4 \times 0.5788 = 2.3152$ গ্রাম হিলিয়াম ; 0.1300 গ্রাম অণু নাইট্রোজেন = $28 \times 0.1300 = 3.6400$ গ্রাম নাইট্রোজেন এবং 0.2912 গ্রাম অণু অক্সিজেন = $32 \times 0.2912 = 9.3170$ গ্রাম অক্সিজেন । মোট পরিমাণ = 15.2722 গ্রাম ।

15'2722 গ্রাম গ্যাসে নাইট্রোজেনের পরিমাণ 3'6400 গ্রাম। স্তরাং 1'563 গ্রাম গ্যাসে নাইট্রোজেনের পরিমাণ হবে,

$$\frac{1.563 \times 3.6400}{15.2722} = 0.3725$$
 গ্রাম।

ব্যাপন ও নিঃসর্প (Diffusion and effusion) ঃ কোন পদার্থের সর্বত্ত সমানভাবে ছড়িরে যাওয়ার নাম ব্যাপন। এই ছড়িরে যাওয়ার জন্য যে স্থানের প্রয়োজন তা সম্পূর্ণ শূন্য হতে পারে অথবা অপর কোন পদার্থ দ্বারা আংশিক অধিকৃত থাকতে পারে। যেমন দৃটি পাত্তে দৃটি বিভিন্ন গ্যাস নিয়ে একত্ত সংযুক্ত করলে দেখা যায় যে দৃটি গ্যাসের প্রত্যেকেই দৃটি পাত্তের মধ্যে ছড়িরে পড়ে। আবার যদি একটি পাত্ত শূন্য হয় তাহলে ঐ অবস্থায় অপর পাত্তে রক্ষিত গ্যাস দৃটি পাত্তই পূর্ণ করে। ব্যাপনসংক্রান্ত পরীক্রার সাধারণত গ্যাসকে সচ্ছিদ্র মাধ্যমের মধ্য দিরে প্রবাহিত করা হয়।

ছোট একটি ছিদ্রের মধ্য দিয়ে গ্যাস প্রবাহিত হওরার ঘটনাকে বলা হর

একটি গ্যাসভর্তি বেলুনের ভিতর থেকে গায়ের অসংখ্য ক্ষুদ্র ক্ষুদ্র ছিদ্র দিয়ে ধীরে ধীরে গ্যাস বেরিয়ে যায় এবং বেলুনের আয়তন ক্রমণ কমে আসে। এক্ষেত্রে ব্যাপন সংঘটিত হয়। কিছু ঐ বেলুনের গায়ে একটি আলপিনের ডগাদারা ছোট একটি ছিদ্র সৃষ্টি করলে (ছিদ্রটি বেলুনের সচ্ছিদ্র দেওয়ালের ছিদ্রের চেয়ে অনেকগুণ বড়) ভিতরের গ্যাস ঐ ছিদ্র দিয়েই বহির্গত হবে এবং বাইরে পরিব্যাপ্ত হবে। এক্ষেত্রে নিঃসর্গ ঘটে।

ব্যাপন ও নিঃসরণ একই সূত্র মেনে চলে। সূত্রটি আবিচ্ছার করেন গ্রাহাম (T. Graham, 1829)। এই কারণে সূত্রটি গ্রাহাম-সূত্র নামে পরিচিত। সূত্রটি হল, অপরিবর্তিভ চাপে কোন গ্যানের ব্যাপনের হার ভার ঘনছের বর্গমূলের ব্যস্ত অনুপাতে পরিবর্তিভ হয়।

র্ষাদ v_1 এবং v_2 যথাক্রমে 1 ও 2 নম্বর গ্যাসের ব্যাপনের হার এবং p_1 ও p_2 ঐ গ্যাস দৃটির ঘনত্ব হয়, তাহলে গ্রাহামের সূত্র অনুসারে,

$$\frac{v_1}{v_2} = \sqrt{\frac{\rho_2}{\rho_1}} \tag{14}$$

ষেহেতৃ কোন গ্যাসের আণবিক ওজন একই উঞ্চায় ও চাপে তার ঘনদ্বের সমানুপাতিক, অতএব

$$\frac{v_1}{v_2} = \sqrt{\frac{\overline{M}_2}{\overline{M}_1}} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{15}$$

M, ও M, যথাক্রমে 1 ও 2 নম্মর গ্যাসের আর্ণাবক ওজন ।

গ্যাসের অণুগুলি গতিশীল হওয়ার জনাই ব্যাপন হয়। স্বভাবতই ব্যাপনের হার আণবিক বেগের উপর নির্ভরশীল হবে। স্বতরাং যদি $1 \cdot 3 \cdot 2$ নম্বর গ্যাসের গড় আণবিক বেগ যথাক্রমে $c_1 \cdot 3 \cdot c_2 \cdot 2$ হয়, তাহলে হবে,

 $c_1 \propto v_1$ এবং $c_2 \propto v_2$,

অর্থাৎ
$$\frac{c_1}{c_2} = \frac{v_1}{v_2}$$
.

(15) নং সমীকরণে $v_{\scriptscriptstyle 1}/v_{\scriptscriptstyle 2}$ -এর পরিবর্তে $c_{\scriptscriptstyle 1}/c_{\scriptscriptstyle 2}$ ব্যবহার করে পাওয়া যার,

$$\frac{c_1}{c_2} = \sqrt{\frac{\overline{M}_2}{\overline{M}_1}} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (16)$$

এই সমীকরণ অনুসারে আপেক্ষিক আর্ণাবক বেগ হিসাব করা যায়।

কোন গ্যাসের ব্যাপনহার যদি v ঘ. সে. প্রতি সেকেণ্ড হয়, তাহলে t সেকেণ্ড সময়ে যে মোট আয়তনের ব্যাপন হবে তার পরিমাণ vt ঘ. সে. । দুটি গ্যাসের ব্যাপনহার যথাক্রমে v_1 ও v_2 হলে এবং গ্যাসদৃটির একই আয়তন ব্যাপনিত হতে যদি সময় লাগে যথাক্রমে t_1 ও t_2 সেকেণ্ড, তাহলে

$$v_1 t_1 = v_2 t_2$$

ৰা
$$\frac{t_1}{t_2} = \frac{v_2}{v_1}$$
 \cdots \cdots (17)

(14), (16) ও (17) নম্বর সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\frac{t_1}{t_2} = \frac{v_2}{v_1} = \sqrt{\frac{\rho_1}{\rho_2}} \qquad \cdots \tag{18}$$

$$\text{age } \frac{t_1}{t_2} = \frac{v_2}{v_1} = \sqrt{\frac{M_1}{M_2}} \qquad \cdots \tag{19}$$

একই উষ্ণতায় ও চাপে একই পাত্রের মধ্য থেকে দুটি গ্যাসের একই আয়তন ব্যাপনিত হতে যে সময় লাগে তা মাপলে গ্যাস দুটির ঘনত্ব-অনুপাত জানা যাবে। একটি গ্যাসের ঘনত্ব জানা থাকলে অপর গাসের ঘনত্ব সহজেই হিসাব করা যাবে।

উদাহরণ (i) ঃ হাইড্রোজেনের গড় আর্ণাবিক বেগ ঘণ্টার ৪০০০ কিলোমিটার হলে একই উষ্ণতার ও চাপে নাইট্রোজেনের গড় আর্ণাবিক বেগ কত হবে ?

(16) নং সমীকরণ অনুসারে
$$c_{
m N_s}/c_{
m H_s}=\sqrt{M_{
m H_s}/M_{
m N_s}}$$
 বা $c_{
m N_s}=c_{
m H_s}\,\sqrt{M_{
m H_s}/M_{
m N_s}}$ $=8000\sqrt{rac{2}{28}}=2692$ কি. মি. প্রতি ঘণ্টা ।

উদাহরণ (ii): প্রমাণ চাপে ও উক্তার হাইছ্রোজেন ও অক্সিজেনের সমায়তনিক মিশ্রণে হাইছ্রোজেনের ব্যাপনের হার যদি 1 ঘ. সে. প্রতি সেকেও হর তবে 1 গ্রাম অণু অক্সিজেনের ব্যাপন হতে কত সমর লাগবে ?

(15) নং সমীকরণ থেকে,

$$\frac{v_{0_2}}{v_{H_2}} = \sqrt{\frac{\overline{M}_{H_2}}{\overline{M}_{0_2}}} = \sqrt{\frac{2}{32}} = \frac{1}{4}$$

$$v_{{
m O}_2}\!=\!rac{v_{{
m H}_2}}{A}\!=\!rac{1}{A}$$
 ঘ. সে. প্রতি সেকেও।

প্রমাণ চাপে ও উক্তায় এক গ্রাম অণু অক্সিক্রেনের আয়তন 22400 ঘ. সে. । এই আয়তন ব্যাপনিত হতে সময় লাগবে 4×22400 সেকেও বা $4\times22400/60\times60$ ঘণ্টা =24 ঘ. 53 মি. 4 সে. ।

উদাহরণ (iii) ঃ কার্বন ডাই অক্সাইড ও ওজোনের ব্যাপন বেগ দেখা গেল 0.58:0.542. কার্বন ডাই অক্সাইডের পরিচিত আণবিক গুরুত্ব থেকে ওজোনের আণবিক গুরুত্ব (ওজন) নির্ণয় কর। (কলিকাতা 1970)

(15) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়।

$$\sqrt{\frac{M_{\text{Os}}}{M_{\text{CO}_2}}} = \frac{v_{\text{CO}_2}}{v_{\text{Os}}}$$

সূতরাং
$$M_{\mathrm{O}_3} = \left(\frac{v_{\mathrm{CO}_2}}{v_{\mathrm{O}_3}}\right)^2 \times M_{\mathrm{CO}_2} = \left(\frac{0.58}{0.542}\right)^2 \times 44 = 50.39.$$

গাস ধ্রুবক R-এর মান নির্ণয় (Determination of the values of the gas constant R): প্রমাণ চাপে ও উক্তার হাইড্রোজেন গ্যাসের ঘনম্ব 0.089 গ্রাম/লিটার। হাইড্রোজেনের আর্ণবিক ওজন 2.016 হওয়ায় প্রমাণ চাপে ও উক্তায় তার গ্রাম আর্ণবিক আয়তন হবে 2.016/0.089 বা 22.4 লিটার। কোন গ্যাসের আর্ণবিক ওজন হাইড্রোজেনের তুলনায় যতগুণ বেশি তার ঘনম্বও হাইড্রোজেন অপেক্ষা ততগুণ বেশি হবে। স্তরাং যে কোন গ্যাসের ক্ষেটেই গ্রাম আর্ণবিক আয়তন হবে, প্রমাণ উক্তায় ও চাপে, 22.4 লিটার। আ্যাভোগ্যাড্রো স্ট্র অনুসারে একই চাপে ও উক্তায় একই আয়তনে বিভিন্ন গ্যাসের অনুসংখ্যা সমান হওয়ায় এক গ্রাম অণ্ যে কোন গ্যাসের অনুসংখ্যা একই হবে। এই সংখ্যাকে বলা

হর স্মাডোগ্যাড্রো সংখ্যা (Avogadro number) এবং একে এই পৃতকে N দারা প্রকাশ করা হবে।

প্রমাণ চাপ = 76 সে. মি. পারদ, প্রমাণ উক্তা = $0^{\circ}C = 273^{\circ}A$ । এই অবস্থায় কোন গ্যাসের গ্রাম আর্ণবিক আয়তন = 22.4 লি. = 22,400 ঘ. সে.।

আদর্শ গ্যাসের এক গ্রাম অণুর ক্ষেত্রে

$$PV = RT \qquad \text{at } R = \frac{PV}{T} \qquad \cdots \tag{20}$$

এই সমীকরণে P, V এবং T-এর মান বসালে R-এর মান পাওয়া যাবে। কিন্তু তার পূর্বে R-এর একক সম্পর্কে একটু আলোচনা করা দরকার। সে. গ্রা. সে. (c. g. s.) এককে P-কে প্রকাশ করা হয় ডাইন সে. মি. $^{-2}$, V-কে প্রকাশ করা হয় ঘ. সে. এবং T-কে প্রকাশ করা হয় $^{\circ}A$ এককে। স্তরাং,

$$R$$
-এর একক $= \frac{P$ -এর একক $imes V$ -এর একক R -এন R -এর একক R -এর একক R -এর R -এর

কারণ চাপ $P=76\times13.6\times981$ ডাইন/সে. মি. $^{\circ}$; পারদের ঘনম্ব =13.6 গ্রা./ঘ. সে. এবং মাধ্যাকর্ষণজ্জনিত ম্বরণ =981 সে. মি./সে. $^{\circ}$ ।

R-এর অক্সাক্ত একক: যেহেতু 1 জ্ব $= 10^7$ আর্গ এবং 4.184 জ্ব = 1 ক্যাক্রি। অতএব

$$R = \frac{8.314 \times 10^7}{10^7} = 8.314$$
 জুল/ডিগ্রী/গ্রাম অণু ··· (22)

$$=\frac{8.314}{4.184}=1.987$$
 ক্যালরি/ডিগ্রী/গ্রাম অণু \cdots (23)

এ ছাড়া আরও একটি এককে R-এর মান প্রকাশ করা বার ।

P=76 সে. মি. =1 বায়ুমণ্ডল ; V=22.4 লিটার এবং $T=273^{\circ}A$ ধরলে

$$R = rac{1 imes 22.4}{273} rac{$$
বার্মগুল $imes$ লিটার $/$ গ্রাম অণু $= 0.0821$ লি. বার্মগুল/ডিগ্রী/গ্রাম অণু \cdots (24)

গ্যানের গতিবাদ (Kinetic theory of gases)

গ্যাসের গভিবাদ: গ্যাসের জ্ঞাত ধর্মসমূহের ব্যাখ্যার জন্য গ্যাসের গভিবাদ-এর জন্ম হয়। বহু বৈজ্ঞানিকের চেন্টার ফল হিসাবে গভিবাদের উৎপত্তি হলেও প্রধানত ম্যাক্সওয়েল (J. C. Maxwell, 1860) এবং বোল্ট্স্ম্যান (L. Boltzmann, 1868) এর সঠিক রূপটি প্রদান করেন। গতিবাদ দ্বারা গ্যাসের সব ধর্মকেই ব্যাখ্যা করা যায়। প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে বহু বিচ্যুতি অবশ্য লক্ষ্য করা যায়। প্রকৃত গ্যাস এবং এইসব বিচ্যুতি সম্পর্কে পরে আলোচনা করা হবে। যেসব গ্যাস সকল অবস্থার গ্যাস-স্ত্রসমূহ মেনে চলে তাদের বলা হয় আদর্শ গ্যাস (ideal gas)। গতিবাদের মূল ধারাগুলির সংক্ষিপ্ত ভাষ্য নিমুরূপ।

কোন নির্দিন্ট গ্যাস একই ভরবিশিন্ট ক্ষৃদ্র ক্ষৃদ্র কণাদ্বারা গঠিত। এই কণাগুলির নাম অণু (molecule)। অণুগুলি সম্পূর্ণরূপে স্থিতিস্থাপক (elastic), গোলাকার কঠিন পদার্থ।

অণুগুলি উচ্চ ও অসম বেগসম্পন্ন, পাত্রের মধ্যে সবদিকে সরলরেখার প্রমণরত। দ্রামানা অবস্থার অণুগুলির পরস্পরের মধ্যে সংঘর্ষ ঘটে এবং অণুগুলির সঙ্গে পাত্রের দেরালের সংঘর্ষ ঘটে। দেরালের সংগে সংঘর্ষের ফলে চাপের উৎপত্তি ঘটে। সংঘর্ষের ফলে অণুগুলির গতির দিক ও মাত্রার পরিবর্তন ঘটে।

কমচাপে অণুগৃলি পারস্পরিক আকর্ষণবাজ্ঞত। এদের সাম্মালত আরতন পারের আয়তনের তুলনার অত্যন্ত কম। তাই অণুগৃলির নিজস্ব আয়তনকে সবসময়েই উপেক্ষা করা যার।

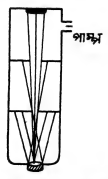
উক্তা অণুগৃলির গতীরশক্তির পরিমাপক। প্রকৃতপক্ষে অণুগৃলির গতীরশক্তি পরম উক্তার সমানুপাতিক। উক্তা দ্বির থাকলে অণুগৃলির গড়বেগ ও গড় গতীরশক্তি নিদিন্ট থাকে। 240

গভিবাদের পক্ষে প্রমাণ (Evidences in favour of the kinetic theory): গতিবাদের সবগুলি ধারণাকে প্রত্যক্ষভাবে প্রমাণ করা সম্ভব নর। কিতৃ পরোক্ষভাবে এইসব ধারণার সত্যতা নিরূপণ করা বায়।

গ্যাদের অণুসমূহ যে উচ্চবেগসহ সকলদিকে চলমান তা বোঝা বাবে কোথাও একটি উন্ধারী গন্ধদ্রব্যের শিশির মুখ খুলে দিরে। দেখা বার পার্শ্ববর্তী ন্থানসমূহে গন্ধ পরিব্যাপ্ত হতে সময় লাগে খুবই কম, অর্থাং গন্ধদ্রব্যের অণুগুলি বাল্পীর (গ্যাসীর) অবস্থার ভীরবেগে চলতে শুরু করে। আবার এই গন্ধ যে বহুদ্র পর্যন্ত অগ্রসর হয় না তার ধারা প্রমাণ হয় বে অণুগুলি চতুল্পার্শ্বন্থ বায়্বর অণুসমূহের বাধা সম্পূর্ণ অতিক্রম করতে সমর্থ হয় না। বায়্বর অণুগুলির সংগে সংঘর্ষের ফলে তাদের গতিপথের দিকপরিবর্তন হয় এবং শেষ পর্যন্ত অণুগুলি স্বল্প পরিসরের মধ্যেই ঘোরাফেরা করতে বাধ্য হয়। প্রসারশ্বারা গ্যাস শ্নান্থান পূর্ণ করতে পারে। গ্যাস বিদ চলমান কণাধারা গঠিত হয় তবেই এইরূপ হওয়া সম্ভব।

গ্যাদের ক্ষেত্রে রাউনীয় গতির (পরে আলোচ্য) অভিত্ব উপরের ধারণাগুলিকে সমর্থন করে।

গ্যাসীয় অণুসমূহের সরলরৈখিক বেগ ড্নয়ারের (Dunoyer, 1911) পরীক্ষাদ্বার। প্রথম প্রমাণিত হয়। এই পরীক্ষায় তিনি খাড়া একটি শ্নীকৃত



ठिळ 1.0. जुनबादाब भवीका

নলের মধ্যে কেন্দ্রন্থলে ছিদ্রসমন্ত্রিত দুটি পার্টিশন স্থাপন করে নলটিকে মোট তিনটি কক্ষে বিভক্ত করেন এবং নিমুতম কক্ষে অল্প সোডিয়াম ধাতৃ রেখে উত্তপ্ত করে সোডিয়াম বান্প তৈরী করেন। দেখা বার বে বেশির ভাগ সোডিরাম বাষ্প প্রথম কক্ষের ঠাণ্ডা দেরালগুলির পৃষ্ঠদেশে সঞ্চিত হর। অব্প পরিমাণ ছিতীর কক্ষের ছাদে এবং আরও অব্প পরিমাণ তৃতীর কক্ষের ছাদে ক্ষমা হয়। সরলরৈখিক বেগ থাকলে সোডিয়াম অণুগুলি, জ্যামিতিক দিক থেকে বিচার করলে, দ্বিতীর ও তৃতীর কক্ষের ছাদের বে অংশে সঞ্চিত ছণ্ডরা উচিত সেই অংশেই সঞ্চিত হয়। পরত্ব যেহেতৃ অণুগুলির সরলরৈখিক বেগ বজার থাকে অতএব বাষ্পীর অবস্থায় তাদের মধ্যে পারস্পরিক আকর্ষণ বা বিকর্ষণ শ্বই কম হয়।

গতিবাদের সপক্ষে সবচেরে বড় প্রমাণ এই যে গতিবাদ থেকে শুরু করে গ্যাসের পরিচিত সব সূত্রগুলিই উপপাদন করা যায়।

বেগের উপাংশসমূহ (Velocity components)ঃ একটি নির্দিন্ট অণুর বেগ যদি c হয়, তাহলে c-কে পরস্পর লয়ভাবে অবস্থিত তিনটি অক্ষে u, v এবং w উপাংশসমন্থিত একটি ভেক্টর দ্বারা প্রকাশ করা বায়। এর ফলে পাওয়া যায়,

$$c^2 = u^2 + v^2 + w^2 \qquad \cdots \qquad (25)$$

ে বেগ-সমন্তিত সকল অণুর ক্ষেত্রেই (25) নং সমীকরণ প্রযোজ্য হবে, তা অণুগৃলির গতির দিক যাই হোক না কেন। বিভিন্ন ক্ষেত্রে u, v এবং vv-এর মান অবশ্য পৃথক হতে পারে। যেহেতৃ সকল দিকে প্রমণের সম্ভাবনা একই হবে, সেই কারণে যে কোন অক্ষের সমান্তরাল উপাংশের গড় মান শূন্য হবে। যেমন \overline{u} , অর্থাৎ u-উপাংশের গড় মানের ক্ষেত্রে দেখা যাচ্ছে যে পরস্পর বিপরীতদিকৈ উপাংশসমূহের একই সম্ভাবনা থাকার +u এবং -u সমানভাবে সম্ভব হবে, ফলে তাদের গড়, u, শূন্য হবে। পক্ষান্তরে একটি অক্ষের সমান্তরাল বেগ-উপাংশের বর্গের গড়, যেমন \overline{u}^2 , কথনো শূন্যের সমান হবে না, কেননা কোন রাশির বর্গ সব সময়েই ধনাত্মক। আবার যেহেতৃ বেগের কোন একটি নির্দিন্ট দিক অপর কোন দিক অপেক্ষা অগ্রাধিকার পেতে পারে না, অতএব অপর দৃটি অক্ষের ক্ষেত্রেও উপাংশের মান একই হবে। সৃতরাং দেখা যাচ্ছে যে,

$$\overline{u^2} = \overline{v^2} = \overline{w^2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (26)$$

(25) ও (26) নং সমীকরণ একল্রিত করে পাওয়া যায়,

$$\overline{u^2} = \overline{v^2} = \overline{w^3} = \frac{1}{3} c^4 \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (27)$$

বাদ অণুসমূহ একই বেগ c সহকারে চলে তাছলে (27) নং সমীকরণ প্রবোজা হবে।

গড় বর্গবৈগের বর্গমূল (Root mean square velocity) ঃ
- একটি নির্দিন্ট গ্যাসে যদি n সংখ্যক অবু থাকে এবং অবুসমূহের মধ্যে n_1 সংখ্যকের বেগ c_1 , n_2 সংখ্যকের বেগ c_2 , n_3 সংখ্যকের বেগ c_3 - প্রভৃতি হর, তাহলে অবুসমূহের গড় বর্গবেগ \overline{c}^2 পাওরা যাবে নিচের সমীকরণের সাহাযো।

$$\bar{c}^{2} = \frac{n_{1}c_{1}^{2} + n_{3}c_{3}^{2} + n_{3}c_{3}^{2} + \cdots}{n_{1} + n_{2} + n_{3} + \cdots} \\
= \frac{n_{1}c_{1}^{2} + n_{3}c_{3}^{2} + n_{3}c_{3}^{2} + \cdots}{n} \qquad \cdots$$
(28)

 $c^{\frac{3}{2}}$ -এর বর্গমূলকে, অর্থাৎ $\sqrt{c^{\frac{3}{2}}}$ -কে গড় বর্গবেগের বর্গমূল বলা হয়। অণুসমূহের ভ্রমণ-সম্ভাবনা স্বদিকে সমান হওয়ায় গড় বেগ শূন্য হয়। এই অসুবিধা দূর করার জন্য গড় বর্গবেগের বর্গমূল, $\sqrt{c^{\frac{3}{2}}}$ রাশিটি ব্যবহার করা হয়।

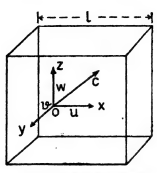
গ্যাসের চাপ (The pressure of a gas): ধরা বাক V আয়তন ও l বাহদৈর্ঘ্যবিশিষ্ট একটি ঘনাকার পাতে কিছু গ্যাস আবদ্ধ করা হল। প্রতিটি গ্যাসীয় অণুর ভর m, পাত্রমধ্যাস্থিত সর্বমোট অণুসংখ্যা N এবং গ্যাসদ্বারা সৃষ্ট চাপ P।

যে কোন একটি অগুর বেগ যদি c হয় তাহলে c-কে পরস্পর সমকোণে অবস্থিত তিনটি অক্ষরেখায়, এক্ষেত্রে x, y এবং z অক্ষরেখায়, তিনটি উপাংশ যথাক্রমে u, v এবং w-তে বিভক্ত করা যেতে পারে। তাহলে

$$c^2 = u^2 + v^2 + w^2$$
.

x-অক্ষরেখাকে পাত্রের যে কোন একটি বাছর সমান্তরাল ধরা হল। অণুটি বখন ডানদিকে বাবে তখন যদি তার বেগ ধনাত্মক হর, তাহলে বখন বাঁদিকে বাবে তখন তার বেগ হবে ঝণাত্মক। অণুটি প্রতি সেকেণ্ডে দেরালের সংগে সংঘর্ষ ঘটাবে u/l বার। যে কোন একবার সংঘর্ষর পূর্বে ভরবেশের (momentum) পরিমাণ হবে mu এবং পরে ভরবেশের পরিমাণ হবে -mu, কারণ অণুগুলি সম্পূর্ণভাবে ভ্রিতিস্থাপক। স্তরাং প্রতি সংঘর্ষে

ভরবেশের পরিবর্তন হবে mu-(-mu) বা 2mu এবং প্রতি সেকেন্ডে ভরবেশের পরিবর্তন হবে $2mu\times u/l$ বা $2mu^2/l$ ।



চিত্ৰ 1'1. গাসের চাপ নির্ণয়

একইভাবে y এবং z অক্ষরেখা বরাবর প্রতি সেকেণ্ডে প্রতি অণুর ভরবেগের পরিবর্তন হবে যথাক্রমে $2mv^2/l$ এবং $2mw^2/l$ ।

সুতরাং প্রতি সেকেন্ডে অণুটির ভরবেগের মোট পরিবর্তন হবে,

$$\frac{2mu^{2}}{l} + \frac{2mv^{2}}{l} + \frac{2mw^{2}}{l} = \frac{2m(u^{2} + v^{2} + w^{2})}{l} = \frac{2mc^{2}}{l}$$

একটিমার অণুর ক্ষেত্রে উপরের হিসাব সঠিক হলেও, যখন সব অণু একসংগে ধরা হবে তখন বেগ c-এর পরিবর্তে অণুসমূহের গড় বর্গবেগের বর্গমূল $\sqrt{c^2}$ ব্যবহার করতে হবে। সূতরাং সরগুলি অণুর একত্রে প্রতিসেকেও ভরবেগের পরিবর্তন হবে

$$\frac{2m\overline{c^*}}{l} \times N = \frac{2mN\overline{c^*}}{l}$$

নিউটনের সূত্র থেকে জানা বার যে প্রতি সেকেণ্ডে ভরবেগের পরিবর্তন প্রকৃতপক্ষে প্রযুক্ত বলের সমান (ভরবেগের পরিবর্তনের দিক ও বলের ক্রিয়ার দিক অবশ্য একই হতে হবে)। আবার চাপ একক ক্ষেত্রে প্রযুক্ত বলের সমান হওয়ার,

$$P = rac{200 সেকেণ্ডে ভরবেগের মোট পরিবর্তন}{ দেরালগুলির মোট ক্ষেত্রফল $= rac{2mNc^2}{l imes 6l^2}$$$

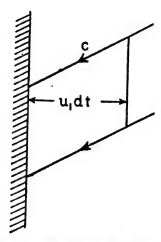
$$= \frac{1}{3} \frac{mNc^3}{l^3}$$

$$= \frac{1}{3} \frac{mNc^3}{V},$$
 কারণ $V = l^3$
অর্থাৎ $PV = \frac{1}{3} mNc^3$... (29)

(29) নং সমীকরণকে গভি সমীকরণ (kinetic equation) বলা হরে থাকে। এই সমীকরণ অনুসারে চাপের সঠিক মান পাওয়া গেলেও বেভাবে এই সমীকরণের উপপাদন করা হয়েছে তা সন্তোষজনক নয়। একেত্রে পার্টাকৈ ঘনাকার ধরে বিষয়টিকে অতিমাত্রায় সয়ল করা হয়েছে। এজন্য গ্যাসের চাপ সংলাভ সমীকরণ বা গতি সমীকরণ উপপাদনের অনেকগুলি পদ্ধতির উত্তব হয়েছে। খ্ব সঠিক পদ্ধতিগুলি গাণিতিক দিক থেকে খ্বই জটিল, আবার খ্ব সয়লগুলি, উপরের মতই, মোটেই সম্ভোষজনক নয়। অতি সয়ল পদ্ধতিগুলিতে দেয়ালের সংগে সংঘর্ষের পরিমাণ নির্ণয়ে ভূল থেকে যায়। নিয়বাণত বিকলপ উপপাদন এইপ্রকার ক্রটি থেকে মুক্ত এবং গাণিতিক দিক থেকেও মোটামুটি কম জটিল।

গ্যানের চাপ—বিকল্প উপপাদন (The pressure of a gas—alternative derivation): ধরা যাক একটি নিদিন্ট আয়তন V ঘন সেন্টিমিটারে গ্যাসের অণুসংখ্যা N। এর মধ্যে প্রতি ঘন সে-ির্টামটারে n_a সংখ্যক অণু দিক-নির্বিশেষে একই বেগ c_a সহকারে প্রাম্যমাণ । এই n_a সংখ্যক অণুর মধ্যে প্রতি ঘন সেন্টিমিটারে $n_{ exttt{1}}$ সংখ্যক অণুর একটি নির্দিন্ট দিকে বেগের উপাংশ $u_{ extbf{1}}$ ধরা বাক । . ঐ একই দিকে প্রতি ঘন সেন্টিমিটারে $n_{
m s}$ সংখ্যক অণুর বেগ-উপাংশ $u_{
m s}$, $n_{
m s}$ সংখ্যক অণুর বেগ-উপাংশ u_s প্রভৃতি ধরা বাক। n_s অণুর গতিবেগের দিকের সংগে সমকোণে পাত্রের দেয়ালের এক বর্গ সেণ্টিমিটার পরিমত কেন্ত্র কল্পনা করা যাক। অণুগুলির বেগ-উপাংশ u_1 -এর দিক এই দেরালের সংগে সমকোণ সৃষ্টি করে। অত্যপুক dt সময়ে দেয়ালের এক বর্গ-সেন্টিমটার ক্লেত্রে বে অণুগুলি আবাত হানবে তাদের সংখ্যা হল সময়ের শুরুতে চিত্রায়িত (চিত্র নং 1:2) কুদ্র আয়তনে বে সকল অণু ছিল তাদের মোট সংখ্যার সমান। এই স্কুদ্রায়তনিক ক্ষেত্রের দৈর্ঘ্য $u_1 dt$ এবং বেহেতু এর প্রস্থাচ্ছেদ ক্ষেত্রকল $\mathbf{1}$ বর্গ সেণ্টিমিটার, অতএব এর আরতনও হবে $u_1 dt$ । ঐ আরতনে বিবেচা অণুর সংখ্যা হবে n_1u_1dt । বেহেতু n_1u_1dt সংখ্যক অণু dt

সমরে দেয়ালের 1 বর্গ সেন্টিমিটার ক্ষেত্রে আঘাত করে, সৃতরাং 1 ব. সে. ক্ষেত্রে প্রতি একক সমরে আঘাতের হার হবে $n_1 u_1$ । অণুগুলি সম্পূর্ণ ক্ষিতিস্থাপক হওয়ার দেয়ালের সংগে আঘাতের পূর্বে ও পরে তাদের বেগের পরিমাণ একই থাকবে এবং নির্দিন্ট অক্ষ এবং প্রারম্ভিক ও শেষ দিকের মধ্যে



डिज 1.2. मित्रालिय मःश वर्गम्य्य मःधर्व

সৃষ্ট কোণও একই হবে। অতএব m ভর্নিশিষ্ট একটি অণুর অক্ষের সংগে সমান্তরালে এবং দেয়ালের দিকে সংঘর্ষের পূর্বের ভরবেগ হবে mu_1 এবং সংঘর্ষের পরে বিপরীতদিকে ভরবেগ হবে mu_1 । ফলে দেয়ালের সংগে লয়ভাবে ঘটমান প্রতি সংঘর্ষের জন্য ভরবেগের পরিবর্তন হবে $2mu_1$ । ঐ নিদিষ্টদিকে u_1 বেগ-উপাংশনিশিষ্ট সকল অণুর জন্য একক সময়ে, অর্থাৎ n_1u_1 সংখ্যক অণুর জন্য, ভরবেগের পরিবর্তন হবে $2mn_1u_1^2$ । যেহেতু একটি অর্থগোলকের উপর সর্বপ্রকারের আপতন-দিক সম্ভব, সূতরাং

প্রতি একক সমরে ভরবেগের পরিবর্তন = $2m\Sigma nu^2$ \cdots (30) সমাহার রাশিটির সংজ্ঞা হবে,

$$\sum nu^2 = \frac{1}{2}(n_1u_1^2 + n_2u_2^2 + n_3u_3^2 + \cdots)$$

অর্থগোলকের জন্য, অর্থাৎ সেইসব অণুর জন্য যারা দেয়ালের 1 ব. সে. ক্ষেত্রের দিকে ধাবমান, সমাহার হওয়ায় $\frac{1}{2}$ দিয়ে গুণ করা হয় । বেগ-উপাংশসমূহের গড় বর্গ $\overline{u_0}^2$ -কে নিচের সমীকরণ খারা প্রকাশ করা যায়।

$$\overline{u_a}^2 = \frac{n_1 u_1^2 + n_2 u_2^3 + n_3 u_3^2 + \cdots}{n_1 + n_2 + n_3 + \cdots} \qquad \cdots \tag{31}$$

বেহেতু $n_1 + n_2 + n_3 + \cdots$, অর্থাৎ একই বেগ c_a -সমন্তিত সকল অণুর বোগফল $= n_a$, অতএব (30) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

প্রতি একক সময়ে ভরবেগের পরিবর্তন =
$$2m \times \frac{1}{2}n_a u_a^2$$

$$= mn_a \overline{u_a^2} \quad \cdots \qquad (32)$$

(27) নং সমীকরণ অনুসারে $\overline{u_a}^2 = \frac{1}{8}c_a^2$. সূতরাং

প্রতি একক সময়ে ভরবেগের পরিবর্তন = $\frac{1}{8}mn_ac_a^2$ ··· (33) সকল অণুর সংঘর্ষের ফলে উদ্ভূত ভরবেগ-পরিবর্তন নির্ণয় করতে হলে সম্ভাব্য সকলপ্রকার বেগের জন্য (33) নং সমীকরণের রাশিগুলির সমাহার নির্ণয় করা প্রয়োজন । অতএব

প্রতি একক সময়ে ভরবেগের মোট পরিবর্তন = $\frac{1}{8}mn\overline{c}^3$ \cdots (34) এখানে n হল প্রতি একক আয়তনে অণুর সংখ্যা, \overline{c}^3 হল (31) নং সমীকরণের ন্যায় সমীকরণ দ্বারা সংজ্ঞায়িত গ্যাসমধ্যম্থ সকল অণুর বেগের বর্গের গড়। যেহেতু গ্যাসের সমগ্র আয়তন V এবং এই সমগ্র আয়তনে অণুসংখ্যা N, অতএব n হবে N/V-এর সমান। (34) নং সমীকরণে n-এর এই মান বাসিয়ে পাওয়া যায়

প্রতি একক সময়ে ভরবেগের মোট পরিবর্তন = $\frac{1}{8}mN\overline{c}^2/V$ \cdots (35)

বলবিদ্যা থেকে জানা যায় যে কোন বস্তুর উপর ক্রিয়াশীল বল ভরবেগের পরিবর্তনের হারের, অর্থাং প্রতি একক সময়ে ভরবেগের পরিবর্তনের, সমান। চাপ হল প্রতি একক ক্ষেত্রের উপর ক্রিয়াশীল বল। স্তরাং চাপ প্রতি একক ক্ষেত্রের উপর ক্রিয়াশীল বল। স্তরাং চাপ প্রতি একক ক্ষেত্রের জন্য একক সময়ে ভরবেগের মোট পরিবর্তনের সমান হবে। প্রকৃতপক্ষে (35) নং সমীকরণে লব্ধ রাশিটিই এই চাপের সমান, কেননা এই রাশিটি দেয়ালের 1 ব. সে. ক্ষেত্রের উপর সংঘর্ষের জন্য প্রাপ্ত ভরবেগের মোট পরিবর্তন স্চিত করে। অতএব চাপ

$$P = \frac{1}{3}mN_{c}^{-3}/V$$
বা $PV = \frac{1}{3}mN_{c}^{-3}$... (36)
$$= \frac{3}{4} \frac{1}{3} mN_{c}^{-3}$$
 ... (37)

একটি অপুর গড় গতীর শক্তি $\frac{1}{2}m\overline{c}^2$ । সূতরাং নির্দিন্ট আরতনে উপন্থিত সকল অপুর গভীর শক্তির সমন্টি হবে $\frac{1}{2}mN\overline{c}^3$ । (37) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে যে কোন গ্যাসের চাপ ও আরতনের গৃণফল ঐ গ্যাসের অপুসমূহের মোট গতীরশক্তির দুই-তৃতীয়াংশের সমান।

ব্যেক্সের সূত্র (Boyle's law) ঃ আদর্শ গ্যাসের অণুগৃলির শক্তির উদ্ভব হয় তাদের অণুগৃলির গতিবিধির জন্য । অর্থাৎ গ্যাসের শক্তি সম্পূর্ণত গতীর শক্তি । গ্যাসকে উত্তপ্ত করলে তার উক্তা বাড়ে এবং প্রযুক্ত তাপশক্তি গতীরশক্তিতে রূপান্তরিত হয় । ফলে গতীরশক্তির যথাযথ বৃদ্ধি ঘটে । সূতরাং দেখা বাচ্ছে বে কোন গ্যাসের উক্তা ও গতীরশক্তির মধ্যে একটি প্রত্যক্ষ সম্পর্ক থাকবে, অর্থাৎ শ্থির উক্তায় কোন গ্যাসের গতীয় শক্তি প্রবক্ত হবে । অতএব (৪7) নং সমীকরণ থেকে শ্থির উক্তায় পাওয়া যাবে,

$$PV =$$
धन्त्क ।

এটি বয়েল সূত্রের গাণিতিক রূপ। এইভাবে গতিবাদ থেকে বয়েল সূত্র উপপাদন করা গেল।

জ্ঞান্তোগ্যাড়োর সূত্র (Avogadro's law) ঃ একই আণবিক ওজনবিশিণ্ট দুটি বিভিন্ন গ্যাসকে একটি পাত্রে আবদ্ধ করা হলে অণুসমূহের প্রারম্ভিক গতীয়শক্তি বিভিন্ন হবে। কিন্তু ক্রমাগত সংঘর্ষের ফলে শেষপর্বন্ত অণুসমূহের গতীয়শক্তি একই হবে। ছিতিছাপক সংঘর্ষে শক্তিবিনিময় কেবলমার সংঘর্ষকারী কণার ভর ও ক্রতির উপর নির্ভর করে, তাদের প্রকৃতির উপর নির্ভর করে, তাদের প্রকৃতির উপর নির্ভর করে না। এইজন্য গতীয় দিক থেকে অণুগৃলির মধ্যে কোন পার্থক্য থাকবে না এবং উভয় গ্যাসের অণুগৃলির গড় গতীয় শক্তি একই হবে। স্বতরাং একই উকতায় একই ভরবিশিন্ট অণুসমন্ত্রিত দুটি বিভিন্ন গ্যাসের গড় আণবিক গতীয়শক্তি ক্রক্তির করে হবে। ম্যাক্সগুরেল (J. C. Maxwell) দেখান যে ভরনিরপেকভাবে সকল অণুর ক্ষেত্রেই এই নিয়ম প্রযোজ্য হবে। গ্রার আবিজ্বত বেগবন্টন সূত্রের (পরে আলোচিত) সাহায্যে তিনি এই সিদ্ধান্তে উপনীত হন।

দৃটি পৃথক গ্যাসের চাপ (P), উক্তা (T) এবং আয়তন (V) বদি একই হয় এবং গ্যাসদৃটির অণুসংখ্যা, অণুর ভর এবং গড় বর্গবেগ যদি বথাক্রমে N_1 , m_1 , $\overline{c_1}^2$ এবং N_2 , m_3 , $\overline{c_3}^2$ হয়, তাহলে গতি সমীকরণ (36) অনুসারে,

$$PV = \frac{1}{3}m_1N_1\overline{c_1}^2 = \frac{1}{3}m_2N_2\overline{c_3}^2 \qquad \cdots \tag{38}$$

আবার গ্যাসদৃটির উক্তা একই হওয়ায় ম্যাক্সওয়েলের মতানুসারে তাদের গড় আণবিক গতীয়শক্তি একই হবে । অর্থাং

$$\frac{1}{2}m_1\overline{c_1}^2 = \frac{1}{2}m_2\overline{c_2}^2$$

এই ফল (38) নং সমীকরণের সংগে একত্রিত করে পাওয়া যায়,

$$N_1 = N_2$$

অর্থাৎ একই চাপ ও উষ্ণতায় একই আয়তন দৃটি বিভিন্ন গ্যাসের (অর্থাৎ সকল গ্যাসের) অণুসংখ্যা একই হবে । এটিই হল আভোগ্যাড্রোর সূত্র ।

গভীয় শক্তি ও উক্তা (Kinetic energy end temperature): আদর্শ গ্যাসের অণুসমূহের গড় গতীয়শক্তি, গতিবাদ অনুসারে, তার পরম উক্তার সমানুপাতিক। এক গ্রাম অণু কোন গ্যাসের অণুসংখ্যা আভোগ্যাড্রো সংখ্যা N-এর সমান। সুতরাং এক গ্রাম অণু গ্যাসের মোট গতীয়শক্তি হবে $\frac{1}{2}mN_c^{-\frac{1}{2}}$ । এই গতীয়শক্তি পরম উক্তা T-এর সমানুপাতিক। অর্থাৎ

$$\frac{1}{2}mN\overline{c^2} \propto T$$

 $\sqrt{3} mNc^2 \propto T$

$$=RT \qquad \cdots \qquad (39)$$

R একটি ধ্রুবক এবং এর নাম গ্রাম আণবিক গ্যাস ধ্রুবক। (36) ও (39) নং সমীকরণের সমন্ত্রে এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে পাওয়া যায়।

$$PV = RT \qquad \cdots \qquad (40)$$

গ গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে পাওয়া যায়

$$PV = nRT \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{41}$$

কারণ n গ্রাম অণুর ক্ষেত্রে গ্যাস ধ্রুবকের মান হবে nR ।

(38) ও (40) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে, এক গ্রাম অণু গ্যাসের জনা

$$\frac{2}{3} \cdot \frac{1}{3} m N \overline{c}^2 = RT \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{42}$$

এক গ্রাম অণু গ্যাসের মোট গতীয়শক্তিকে E_k লিখলে, অর্থাৎ $\frac{1}{2}mN\overline{c^k}$ $=E_k$ হলে, (42) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বাবে,

$$E_{k} = \frac{3}{2}RT \qquad \qquad (43)$$

বেহেতু N এবং $\frac{1}{2}mc^3$ সব গ্যাসের ক্ষেত্রে একই হর, অতএব (43) নং সমীকরণটি গ্যাসের প্রকৃতিনিরপেক্ষ হবে। গতীয়শক্তির পরিচায়ক রাশিসমূহের মধ্যে বেগের বর্গ থাকার বোঝা যাচ্ছে যে কোন গ্যাসের অক্ষবিক বেগ নিজেই পরম উক্তার বর্গমূলের সমানুপাতিক। সমানুপাতিক প্রুবকটি অবশ্য আগবিক ভরের উপর নির্ভরশীল হবে।

চাৰ্ বা গে-বুসাকের সূত্র (Charles' or Gay Lussac's law) ঃ (40) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়।

$$V = \frac{RT}{P} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{44}$$

R ধ্রুবক হওয়ায় শ্হির চাপে, অর্থাৎ P ধ্রুবক হলে

$$V \propto T$$
 ... (45)

এটিই চার্লু স্-সূত্রের গাণিতিক রূপ।

ভালটনের আংশিক চাপ সূত্র (Dalton's law of partial pressure): বিদ V আয়তনবিশিষ্ট কোন পাত্রে একত্রে আবদ্ধ $1,\,2,\,3,\,\cdots$ প্রভৃতি গ্যাসের অণুসংখ্যা, অণুর ভর, অণুসমূহের গড় বর্গবেগ এবং আংশিক চাপ বথাক্রমে $N_1,\,N_2,\,N_3,\,\cdots$; $m_1,\,m_2,\,m_3,\,\cdots$, $\overline{c_1}^a,\,\overline{c_2}^a,\,\overline{c_3}^a,\,\overline{c_3}^a,\,\cdots$ এবং $p_1,\,p_3,\,p_3,\,\cdots$ প্রভৃতি হয়, তাহলে (36) নং সমীকরণ অনুসারে,

$$\begin{aligned}
p_{1}V &= \frac{1}{3}m_{1} N_{1} c_{1}^{2} \\
p_{2}V &= \frac{1}{3}m_{2} N_{2} c_{2}^{2} \\
p_{3}V &= \frac{1}{3}m_{3} N_{3} c_{3}^{2}
\end{aligned} ... (46)$$

সমগ্র চাপ (P) নির্ণয়ের জন্য $\frac{1}{2}mN$ \overline{c}^2 রাণিটি নির্ণয় করা প্রয়েজন । m, N এবং \overline{c}^3 রাণিসমূহ গ্যাসমিশ্রণের বিভিন্ন উপাদানের ক্ষেত্রে বিভিন্ন হওয়ায় প্রতিটি উপাদানের $\frac{1}{2}mN$ \overline{c}^3 রাণি পরস্পর বোগ করে সম্পূর্ণ $\frac{1}{2}mN$ \overline{c}^3 পাওয়া যাবে । সুতরাং (36) নং সমীকরণ প্রয়োগ করে পাওয়া যাবে

 $PV = \frac{1}{8}m_1N_1\overline{c_1}^2 + \frac{1}{8}m_2N_3\overline{c_3}^2 + \frac{1}{8}m_2N_3\overline{c_3}^2 + \cdots$ (47) (46) ও (47) নং সমীকরণগুলির সমন্ত্র ঘটিরে পাওরা যাবে,

$$PV = p_1 V + p_2 V + p_3 V + \cdots$$

$$P = p_1 + p_2 + p_3 + \cdots \qquad \cdots \qquad (48)$$

(48) নং সমীকরণই ভালটনের আংশিক চাপ সূত্রের গাণিতিক রূপ।

গ্রাহামের ব্যাপন সূত্র (Graham's law of diffusion) : গতি সমীকরণ $PV = \frac{1}{2}mN\overline{c^2}$ থেকে পাওয়া যায়.

$$\overline{c}^{\,3} = \frac{3PV}{mN} = \frac{3P}{mN/V} \qquad \cdots \tag{49}$$

mN এবং V বথাচনে গ্যাসের সমগ্র ভর ও সমগ্র আয়তন হওয়ার mN/V ঘনত্ব ho-এর সমান হবে। অতএব

(50) নং সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে যে নির্দিষ্ট চাপে কোন গ্যাসের অণুসম্হের গড় বর্গবেগের বর্গমূল তার ঘনত্বের বর্গমূলের ব্যস্ত অনুপাতে পরিবর্তিত হয়। ব্যাপনহার (v) আণবিক বেগের (এক্ষেত্রে $\sqrt[4]{c^2}$) সংগে সমানুপাতিক হওয়ায় (50) নং সমীকরণ প্রয়োগ করে পাওয়া যাবে,

$$\sqrt{\frac{3P}{\rho}}$$
 ... (51)

অতএব চাপ স্থির থাকলে,

$$v \propto \frac{1}{\sqrt{\rho}}$$
 ... (52)

(52) নং সমীকরণই গ্রাহামের ব্যাপন সূত্রের গাণিতিক রূপ।

বেহেত্ ঘনত্ব ও আণবিক ওজন পরস্পরের সমানৃপাতিক, সৃতরাং কোন গ্যাসের ব্যাপনহার তার আণবিক ওজনের বর্গমূলের ব্যস্তানৃপাতিক। অতএব দুটি গ্যাসের আণবিক ওজন বিভিন্ন হলে, তাদের মিশ্রণ থেকে ব্যাপনের সাহাব্যে তাদের পৃথক করা যাবে। এই পদ্ধতিকে অ্যাটমোলিসিস (atmolysis) বলা হয়। এই পদ্ধতির সাহাব্যে গ্যাসীয় সমস্থানিক-সমূহকে (isotopes) তাদের মিশ্রণ থেকে পৃথক করা যার, কারণ পরমাণুভার বিভিন্ন হওয়ায় সমস্থানিকসমূহের ব্যাপনবেগও বিভিন্ন হবে।

গ্যাসের আণবিক বেগ ও ব্যাপনবেগ সমানুপাতিক, কিছু ব্যাপনহারের চেরে আণবিক বেগ বহুগৃণ বেশি হয়। এর কারণ এই বে গ্যাসের অণুসমূহ চলার পথে অন্যান্য অণুসমূহের সংগে প্রতিনিয়ত সংঘর্ষ ঘটাছে এবং ফলস্থরূপ তাদের গতিপথেরও প্রতিনিয়ত পরিবর্তন ঘটছে। এই বাধা অতিক্রম করে গ্যাসকে ব্যাপনিত হতে হয়। ফলে ব্যাপনিত গ্যাসের অণুসংখ্যা আপেক্ষিক-ভাবে হাস পায়।

ভার্ণবিক বেগ (Molecular velocity): কোন গ্যাসের অণুসমূহের চলার বেগ নির্ণয় করা বাবে নিচের মত। (49) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$\sqrt{1000} = \sqrt{\frac{3PV}{mN}} \qquad (53)$$

V গ্যাসের আণবিক আয়তন হলে N হবে অ্যাভোগ্যাড্রে। সংখ্যা এবং mN হবে আণবিক ওজন M-এর সমান । এক গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে PV-এর পরিবর্ডে RT ব্যবহার করা যায় । সুতরাং গড় বর্গবেগের বর্গমূল

$$\sqrt{c^*} = \sqrt{\frac{3RT}{M}}$$
 ... (54)

 $\sqrt{c^2}$ গড় বেগ \overline{c} -এর ঠিক সমান নয়। দুইয়ের মধ্যে সামান্য পার্থক্য আছে। প্রকৃতপক্ষে গড়বেগ \overline{c} গড় বর্গবেগের বর্গমূল $\sqrt{c^2}$ -এর $\sqrt{8/3\pi}$ গুণ। সূতরাং $\sqrt{c^2}$ গড়বেগ \overline{c} -এর চেয়ে সামান্য বেশি হবে। তাহলেও $\sqrt{c^2}$ -এর মান থেকে কোন গ্যাসের আর্গবিক বেগের পরিমাণ সম্পর্কে মোটামৃটি আন্দান্ত পাওয়া যায়।

উদাহরণস্থরূপ $0^{\circ}C$ উক্তার হাইড্রোজেন গ্যাসের ক্ষেত্রে, $T=273^{\circ}A$ এবং M=2 হওরার এবং R-এর মান $8.314\times 10^{\circ}$ আর্গ ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অপু $^{-1}$ ধরে নিলে,

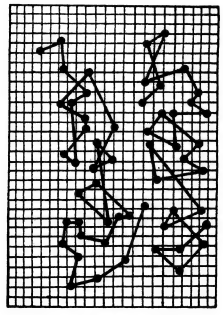
$$\sqrt{c^2} = \sqrt{3 \times 8.314 \times 10^7 \times 278}$$

$$= 184,500 সে.মি. সেকেও^{-1},$$

$$= 6,643 কি.মি. ঘণ্টা - 1$$

সৃতরাং হাইড্রোজেনের আর্ণাবক বেগ ঘণ্টায় 6000 কিলোমিটারেরও বেশি। অক্সিজেনের আর্ণাবক বেগ একইভাবে নির্ণয় করে পাওয়া যায় প্রতি সেকেওে 46,125 সেণ্টিমিটার, অর্থাৎ ঘণ্টায় প্রায় 1600 কিলোমিটার। আর্ণাবক ওজন বৃদ্ধির সাথে সাথে যদিও আর্ণাবক বেগ হ্রাস পায় তবৃও উপরের দুটি তথ্য থেকে দেখা যাচ্ছে যে যেকোন গ্যাসের অণ্ই তীব্রবেগে চলাফেরা করে।

লাউনীয় গতি ও অ্যাভোগ্যাড়ো সংখ্যা (Brownian movement and Avogadro number) : 1827 और्णाप्य উদ্ভিদ্বিজ্ঞানী



চিত্ৰ 1'8. ব্ৰাউনীয় পতি

রাউন (Robert Brown) প্রথম লক্ষ্য করেন বে জলে প্রলায়ত পরাগরেণু সর্বাদকে এলোমেলোভাবে ঘূরে বেড়ায়। গতিবাদ থেকে গ্যাসীর অণুসমূহের ক্ষেরে বের্প আশা করা যার, পরাগরেণুর ক্ষেত্রে প্রকৃতপক্ষে সেই ঘটনাই লক্ষ্য করা যার। এই ধরনের এলোমেলো চলনকে প্রাক্তিনীয় গতি বলা হর। অন্যান্য বহু ধরনের প্রলায়ত ক্ষুদ্রকণার ক্ষেত্রেও এই গতি দেখা যার। এই গতি কণাগুলি যে পদার্থ থেকে তৈরী বা যে মাধ্যমে প্রলায়ত থাকে তাদের প্রকৃতির উপর নির্ভরশীল নর। মাধ্যম তরল বা গ্যাসীর হতে পারে। মাধ্যমের সান্দ্রতা বাড়লে রাউনীর চলনের তীরতা হ্রাস পার। রাউনীর গতির ব্যাখ্যা দেন পৃথক পৃথক ভাবে ভিনার (Wiener, 1863), র্যামক্রে (W. Ramsay, 1879) এবং গ্যায় (G. Guoy, 1888)। এদের ব্যাখ্যান্সারে প্রলায়ত কণাসমূহের সংগে মাধ্যমের অণুগুলির অবিরাম ও অসম সংঘর্ষহেতু এই গতির উত্তব। অর্থাং প্রলায়ত কণার এলোমেলো চলা, আসলে তাদের চতৃত্বার্ম্বন্থ মাধ্যমের অণুগুলির এলোমেলো চলারই ফলস্করূপ। অণুসমূহের আকার অত্যন্ত ছোট হওয়ায় তাদের ক্ষেত্রে প্রত্যক্ষ পর্যবেক্ষণ সম্ভব নয়। কিন্তু অপেক্ষাকৃত বড় কণাসমূহের সংগে এই অণুসমূহের সংঘর্ষর ফল অণুবীক্ষণ যন্দ্রসাহায়ে অনুধাবন করা যায়।

পের'। (J. Perrin, 1908) রাউনীয় গতির বিভিন্ন দিক নিয়ে আনেকগুলি পরীক্ষা করেন এবং এই গতির সাহায্যে আভোগ্যাড্রে। সংখ্যার মান নির্ণয় করেন। আভোগ্যাড্রে। সংখ্যার মান নির্ণয়ের পদ্ধতিটি নিয়ুরূপ।
ধরা যাক, সর্বন্ন সমান প্রস্থাচ্ছেদ ক্ষেত্রফলবিশিষ্ট একটি খাড়া চোঙাকৃতি.

নলে কিছু গ্যাস নেওয়া হল। এই গ্যাসের উপর মাধ্যাকর্ষণ ব্যতীত অপর

h+dh P-dP h.P



िज 1'4. क्लामम्ट्र छेत्रच वर्णन

কোন বলের প্রভাব নেই এবং মাধ্যাকর্ষণ ক্ষেত্রে গ্যাসীর অণুগুলির মধ্যে সাম্য প্রতিষ্ঠিত হরেছে। স্বভাবতই মাধ্যাকর্ষণ হেতৃ চোঙের নিচের দিকে আপেক্ষিক-ভাবে অণুসংখ্যা বেশি হবে। ফলে চাপও বেশি হবে। ধরা যাক চোঙের নিচে থেকে h উচ্চতার গ্যাসের চাপ P এবং h+dh উচ্চতার গ্যাসের চাপ P-dP। বেহেতু চোঙের মধ্যে সাম্যাবন্থা বর্তমান, অতএব dh উচ্চতার পার্থকো অ্বন্থিত দুটি ভরের মধ্যে উর্ধ্বমুখে ক্রিরাশীল চাপের পার্থকা নিমুমুখে ক্রিয়াশীল মাধ্যাকর্ষণ বলকে সম্পূর্ণ প্রতিত্তিত করবে। চোঙের প্রস্থাছেদ ক্রেফল a এবং P চাপে গ্যাসের ঘন্ত ρ হলে, উর্ধ্বমুখে ক্রিয়াশীল বল হবে $a\rho g dh$, কেননা গ্যাসের ভর হল $a\rho dh$ এবং মাধ্যাকর্ষণজনিত ত্বরণ হল a। সূতরাং

$$-adP = a\rho gdh \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (55)$$

যেহেতু উচ্চতা বৃদ্ধির সংগে চাপ হ্রাস পায় সেই কারণে বাঁদিকের রাশিটির আগে বিয়োগচিহ্ন ব্যবহার করা হল। (55) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$-dP = \rho g dh \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{56}$$

গ্যাসের আণবিক ওজন ও আণবিক আরতন যথানুমে M এবং V হলে,

$$\rho = \frac{M}{V} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (57)$$

গ্যাসের গতিবাদ থেকে এক গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে পাওয়া যায়,

$$PV = \frac{2}{3}E_k$$

বা $V = \frac{2E_k}{3P}$... (58)

 E_{k} হল এক গ্রাম অণু গ্যাসের সমগ্র গতীয় শক্তি। সূতরাং

$$\rho = \frac{3MP}{2E_k} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{59}$$

(56) ও (59) নং সমীকরণকে একবিত করে পাওয়া যায়,

$$-dP = \frac{3MPg}{2E_k} dh \qquad \cdots \qquad (60)$$

ৰণি শূন্য উচ্চভার চাপ P_o এবং h উচ্চভার চাপ P হয়, তাহলে (61) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওরা বায়.

$$ln \frac{P_o}{P} = \frac{3Mgh}{2E_k} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{62}$$

চাপ প্রতি একক- আয়তনে অণুসংখ্যা গ-এর সমানুপাতিক হওয়ার (62) নং সমীকরণকে নিচের মত লেখা বাবে,

$$ln \frac{n_o}{n} = \frac{3Mgh}{2E_k} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{63}$$

 n_0 ্র এবং n বথানেমে শ্ন্য ও h উচ্চতার দৃটি স্তরের একক আয়তনে অবৃসংখ্যা । n_0 এবং n বদি h ব্যবধানে অবিদ্যুত দৃটি স্তরের একক আয়তনের অবৃসংখ্যা হয় তাহলেও (63) নং সমীকরণ প্রয়োগ করা যাবে । মাধ্যাকর্ষণ ক্ষেত্রে খাড়াদিকে গ্যাসীয় অবৃসমূহের বণ্টন হবে এই সমীকরণ অনুসারে ।

कान माधारम अनिश्च कृत क्लानम्हित व चित्रत क्लाव (63) नर সমীকরণের অনুরূপ একটি সমীকরণ নির্ণয় করা যায়। অবশ্য সেক্ষেত্রে মাধ্যমের অণুসমূহ ও কণাগুলিকে সম্পূর্ণ স্থিতিস্থাপক ও পারস্পারক আকর্ষণ-বাঁজত মনে করতে হবে। পের'। তরলমাধ্যমে প্রলীয়ত কণাসমূহের ক্ষেত্রে এই সমীকরণ প্ররোগ করেন। সেক্ষেত্রে এক গ্রাম অণু গ্যাসের উপর দ্রিয়াশীল সমগ্র মাধ্যাকর্ষণ বল Mg-কে $Nmg\,(1ho'/
ho)$ দ্বারা প্রতিস্থাপিত করা হয়। এখানে N হল অ্যাভোগ্যাড্রো সংখ্যা এবং ho ও ho' হল ষথাক্রমে কণা ও মাধ্যমের ঘনত্ব। আফিমিডিসের নীতি অনুযায়ী বে কোন প্রকায়ত কণা তার সম আয়তন মাধ্যমকে অপসারিত করে, ফলে তার ওজন হ্রাস পার। এই কারণে (1ho'/
ho) সংশোধনীটির প্রয়োজন হয়। ম্যান্ধওয়েলের মতে অণুর গড় গতীয় শক্তি $\frac{1}{2}m\overline{c}^2$ একই উক্তায় সব অণুর ক্ষেত্রে একই হবে, অণুর ভর যাই হোক না কেন। পের র মতে এই সিদ্ধান্ত রাউনীয় গতির ক্ষেত্রেও প্রযোজ্য, অর্থাৎ রাউনীয় গতির ক্ষেত্রে একটি কণার গড় গতীয় শক্তি একটি অণুর গড় গতীরশক্তির সমান হবে। সূতরাং প্রলম্বিত কণার ক্ষেত্রে (63) নং স্মীকরণের E_{k} রাশিটি এক গ্রাম অণু গ্যাসের মোট গতীয়শান্তির সমান হবে। গতিবাদ অনুসারে এক গ্রাম অণু গ্যাসের মোট গতীয়শক্তি হবে $\frac{2}{3}$ RT। সূতরাং (63) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বাবে,

$$ln\frac{n_o}{n} = \frac{Nmgh}{RT} \left(1 - \frac{\rho'}{\rho}\right) \qquad \cdots \qquad (64)$$

বণি কণাগৃলিকে গোলাকার ধরা হর এবং একটি কণার ব্যাসার্ধ r হর, তাহলে কণাটির ভর m হবে $\frac{4}{3}\pi r^3 \rho$, কেননা ρ হ'ল কণার ঘনত। সৃতরাং (64) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বাবে,

$$\frac{RT}{N}\ln\frac{n_o}{n} = \frac{4}{3}\pi r^a gh(\rho - \rho') \qquad \cdots \qquad (65)$$

এই সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে বে জ্ঞাত ব্যাসার্থ এবং ঘনত্ববিশিষ্ট কণাসমূহের ক্ষেত্রে দৃটি বিভিন্ন জ্ঞারের কণাসংখ্যার অনুপাত, $n_{\rm o}/n$, নির্ণন্ন করতে পারলে আভোগ্যান্ত্রো সংখ্যা N নির্ণন্ন করা বাবে ।

পের । এবং তার সহকর্ম গণ প্রথম এই সমীকরণ অনুসারে N-এর মান নির্ণর করেন । তারা কেন্দ্রতিগ অংশারন (fractional centrifuging) ছারা জলে সম আকারের গ্যাম্যেজ ও ম্যান্টিক কণার প্রজম্বন তৈরী করেন । প্রথমে জলের ঘনত্ব (d_0) এবং প্রজম্বনের ঘনত্ব (d_1) প্রচলিত পদ্ধতিতে নির্ণর করা হয় । একটি নির্দিণ্ট ওজনের (w) প্রজম্বনকে $110^\circ C$ উষ্ণতার বাল্পীন্তবন ছার। সম্পূর্ণ শুব্দ করার পর প্রাপ্ত কঠিনের ছির ওজন (w_0) নির্ণর করা হয় । সূত্রাং w ওজনের প্রজম্বনে জলের ওজন হবে $(w-w_0)$ । প্রজম্বন তৈরী করার সময় আয়তনের কোন পরিবর্তন হয় না ধরে নিলে কণাসসূহের ঘনত্ব (ρ) নিচের সমীকরণ ছারা নির্ণয় করা যাবে ।

জলের আয়তন + কণাসমূহের আয়তন = প্রলম্বনের আয়তন.

অর্থাৎ
$$\frac{w-w_p}{d_0} + \frac{w_p}{\rho} = \frac{w}{d_1}$$
 ··· (66)

কণাসমূহের ব্যাসার্ধ নির্ণয়ের জন্য পের'। স্টোক্স্-এর সূত্র প্রয়োগ করেন। একটি প্রলম্বনকে ভালোভাবে নাড়লে প্রলম্বিত কণাসমূহ প্রলম্বনের সর্বত্র সমভাবে বিতরিত হবে। এই অবস্থায় রেখে দিলে প্রলম্বনের উপরের তল দেশ পরিব্দার হয়ে বাবে এবং কণাসমূহ নিচের দিকে নেমে বাবে। মাধ্যাকর্ষণের প্রভাবে সাম্য প্রতিষ্ঠিত হবার।পর বদি কণাসমূহ প্রথম দিকে অপরিবর্তনীয় ৻৻ হারে নিচে নামতে থাকে, তাহলে স্টোক্স্-এর সূত্র অনুবারী কণাসমূহের গতিহেত্ উৎপন্ন বল হবে ৪πাগ্রা। গুমধ্যকর্ষণ টানের সমান হবে। অর্থাৎ

$$6\pi\eta ru = \frac{4}{8}\pi r^{8}(\rho - \rho')g \qquad \cdots \qquad (67)$$

প্রলয়নের উপরের নিকের গুরসমূহে পরিক্ষার হতে বে সময় লাগে তা পর্ববেক্ষ

করে u নির্ণর করা হর । মাধ্যমের সান্দ্রতাংক জানা থাকার এবং উপরে নির্ণীত ρ -এর মান ব্যবহার করে r হিসাব করা হর । অনেকগুলি পরিমাপের গড় হিসাবে কোন একটি প্রলম্বনের ক্ষেত্রে পের r-এর মান 3.675×10^{-5} সে. মি. পান ।

অপুসংখ্যার, অনুপাত নির্ণয়ের জন্য পের । নিয়বর্ণিত পদ্ধতি ব্যবহার করেন। অনুভূমিকভাবে স্থাপিত একটি অণুবীক্ষণ যদ্মের সাহায্যে নির্দিষ্ট উচ্চতার অণুসংখ্যা গণনা করা হয়। অণুবীক্ষণ যদ্মের অভিনেত্রে কেন্দ্রে ছিপ্রবিশিষ্ট একটি চাকা স্থাপন করে প্রক্রীর স্থানের পরিধি কমিয়ে নেওয়ার ফলে এক একবারে গণনার সময়ে পাঁচ-ছয়টির বেশি কণা দেখা বায় না। এইভাবে দুটি নির্দিষ্ট উচ্চতার প্রত্যেকটিতে দুশোবার গণনা করা হয়। কণাগুলির চলনের জন্য প্রকৃত গণনা অসম্ভব হওয়ায় এরূপ ব্যবস্থা অবলম্বন করা হয়। নির্দিষ্ট উচ্চতার প্রতিবার গণনার গড় মান হিসাব করা হয়। এরূপ দুটি উচ্চতার নির্ণাত গড়ের অনুপাত থেকে n_o/n হিসাব করা হয়। দুটি উচ্চতার মধ্যে দ্রম্ব অণুবীক্ষণ বন্দের উল্লম্ব সরণ দ্বারা নির্ণয় করা হয়।

নিগাঁত উপাত্তসমূহ (63) নং সমীকরণে স্থাপন করে N-এর মান নির্ণয় করা যায়। পের । $-9^\circ C$ থেকে $60^\circ C$ পর্যন্ত উক্ষতান্তরে অনেকগুলি পরীক্ষা করেন। এইসব পরীক্ষায় তিনি জলীয় মাধ্যমে এবং জলীয় গ্রিসোরিন মাধ্যমে ম্যান্টিক ও গ্যায়োজের প্রলম্বন ব্যবহার করেন। বিভিন্ন পরীক্ষায় ঘনম্ব পাঁচগুণ পর্যন্ত এবং সান্দ্রতা শতগুণ পর্যন্ত পরিবাতিত করা হয়। তার নির্ণাত আভোগ্যাজ্যে সংখ্যার মান 6.5×10^{23} থেকে 7.2×10^{23} পর্যন্ত হয়। উল্লেখ্য যে সব পরীক্ষাতেই এই মানের ক্রম (order) একই হয়।

আন্তোগ্যান্তো সংখ্যার সর্বোত্তম নিশাঁত মান (নির্ণয়ের পদ্ধতি পরে আলোচিত হবে) $6.023\times10^{8.5}$ । পরবর্তী আলোচনাসমূহে এই মান ব্যবহার করা হবে ।

উদাহরণ: $20^{\circ}C$ উক্তার জলে প্রলম্ভিত স্বর্গকণার ক্ষেত্রে দেখা গেল বে 0.08 সে. মি. গভীরতার পার্থকো কণাসংখ্যার অনুপাত 5.83; কণাসমূহের ঘনম্ব 19.3 গ্রাম ঘ. সে. $^{-1}$; জলের ঘনম্ব 1.0 গ্রাম ঘ. সে. $^{-1}$ এবং কণাসমূহের ব্যাসার্থ 2.1×10^{-6} সে. মি. । অ্যাভোগ্যাড্রো সংখ্যার মান নির্ণর কর । $(R=8.314\times10^{7}$ আর্গ ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$ ।)

(65) नर नमीकत्राण विक्रित द्वाणित मान वनारण भाउता वात,

$$\P N = \frac{8.314 \times 10^{7} \times 293 \times 2.303(\log 5.83) \times 3}{4 \times 3.14 \times 9.261 \times 10^{-1.8} \times 0.08 \times 18.3 \times 981} \\
= 7.732 \times 10^{2.8}.$$

ম্যান্ধওরেনের বেগবন্টন সূত্র (Maxwell's law of distribution of velocities): আগবিক সংঘর্ষজনিত কারণে গ্যাসের বিজিন্ন অণুগৃলির বেগ বিভিন্ন হবে। বখন কোন গ্যাসে ছির অবছা বিদামান থাকে, অর্থাং যে অবছায় গ্যাসের অণুসমূহের মধ্যে বেগের বণ্টন ছির হয় (কোন নিদিণ্ট অণুর বেগ অবশ্য পরিবর্তিত হতে পারে), সেই অবছায় অণুগৃলির মধ্যে বেগের বণ্টন কিরূপ হবে তা প্রথম নিরূপণ করেন ম্যান্ধওরেল (J. C. Maxwell, 1860)। বেগবণ্টন সূত্র উপপাদন করার জন্য ম্যান্ধওরেল মনে করেন যে, মগুলের মধ্যে যে কোন বিন্দৃতে প্রতি একক আয়তনে উপস্থিত অণুসংখ্যা একই থাকে এবং এই সংখ্যা অত্যন্ত কম চাপেও বেশ বড় হয়; আয়তনের অতি ক্ষুদ্রংশেও অণুগৃলি এলোমেলোভাবে শ্রমণ করে এবং মগুলের অন্য অংশের ন্যায় এই অংশেও বেগের একই প্রকার বণ্টন হয়। তিনি আরও মনে করেন বে, আগবিক বেগসংক্রান্ত বিষয়ে অণুগৃলি সমসারক হবে এবং পৃথক অণুসমূহের বেগ নিয়ত পরিবর্তনশীল হলেও যে কোন মুহূর্তে নিদিন্ট বেগসমন্ত্রত অণুসংখ্যা বা সমগ্র অণুসংখ্যার ভন্নাংশ একই হবে।

প্রতি একক আরতনে, অণুসংখ্যা n ধরা বাক। যে কোন একটি অণুর বেগ c হলে, c-কে পরস্পর সমকোণে অবস্থিত তিনটি উপাংশে (u, v) বিভক্ত করা বার। সেক্ষেয়ে

$$c^2 = u^2 + v^2 + w^2 \qquad \cdots \tag{68}$$

র্বাদ মনে করা বার u, v এবং w-এর মধ্যে কোনরূপ পারস্পরিক নির্ভরতা নেই, তাহলে u উপাংশের মান u এবং u+du-এর মধ্যে সীমিত থাকার সম্ভাবনা (probability) কেবলমাত্র u-এর অপেক্ষক হবে। এই সম্ভাবনা

হবে f(u) du। জন্যান্য উপাংশের ক্ষেত্রে একইভাবে পাওরা বাবে, v এবং v+dv-এর মধ্যে বেগের সম্ভাবনা f(v)dv এবং w এবং w+dw-এর মধ্যে বেগের সম্ভাবনা f(w)dw। সূতরাং একইসংগে কোন অপুর বেগ-উপাংশসমূহের মান $u \in u+du$, $v \in v+dv$ এবং $w \in w+dw$ -এর মধ্যে সীমিত-থাকার সম্ভাবনা (W) হবে,

মনে করা বাক যে সমগ্র বেগ c স্থির, কিছু পৃথক উপাংশগুলি যথাক্রমে অতিক্ষৃদ্র δu , δv এবং δw পরিমাণ পরিবর্তিত হল । এর অর্থ হল বেগের গিকের সামান্য পরিবর্তন হওয়া, অবশ্য দ্রুতির কোন পরিবর্তন হবে না, অর্থাৎ δc শূন্য হবে । δc শূন্য হলে δc^2 -ও শূন্য হবে । সৃতরাং (68) নং সমীকরণ থেকে ব্যাসকলন দ্বারা পাওয়া যাবে,

$$\delta c^{2} = \delta(u^{2} + v^{2} + w^{2}) = 0$$

$$\delta u \delta u + v \delta v + w \delta w = 0$$
(70)

অণুগৃলির বেগ এলোমেলো হওয়ায় এবং কোন নির্দিন্ট দিক অপেক্ষা অপর কোন নির্দিন্ট দিকে বেশি সংখ্যক অণুর গমনের সম্ভাবনা না থাকায়, নির্দিন্ট বেগস্তরে অণুসংখ্যা নির্দেশক অপেক্ষকসমূহ f(u), f(v) বা f(w)-এর মান ধ্রুবক হবে । অর্থাৎ

$$\delta[f(u) \ f(v) \ f(w)] = 0$$

$$\exists 1 \ f'(u) \ f(v) \ f(w) \ du + f(u) \ f'(v) \ f(w) \ dv$$

$$+ f(u) \ f(v) \ f'(w) \ dw = 0 \qquad \cdots \qquad (71)$$

$$\text{which } f'(u) = \frac{df(u)}{du}; f'(v) = \frac{df(v)}{dv} \text{ and } f'(w) = \frac{df(w)}{dv}$$

(71) নং সমীকরণকে f(u) f(v) f(w) বারা ভাগ করে পাওয়া বার,

$$\frac{f'(u)}{f(u)}du + \frac{f'(v)}{f(v)}dv + \frac{f'(w)}{f(w)}dw = 0 \qquad \cdots \qquad (72)$$

(70) সং সমীকরণকে একটি অবাধ গুণক λ-ৰারা গুণ করে পাওয়া যায়,

$$\lambda u \delta u + \lambda v \delta v + \lambda w \delta w = 0 \qquad \cdots \qquad (73)$$

(72) ও (73) নং সমীকরণ যোগ করে পাওয়া বায়,

$$\left[\frac{f'(u)}{f(u)} + \lambda u\right] \delta u + \left[\frac{f'(v)}{f(v)} + \lambda v\right] \delta v + \left[\frac{f'(w)}{f(w)} + \lambda w\right] \delta w = 0$$
... (74)

নিদিন্ট বেগ c-এর উপাংশসমূহের অত্যণুক পরিবর্তনসমূহ ১%, ১৩ এবং ১৩ সম্পূর্ণত অবাধ হওয়ার উপরের সমীকরণের বন্ধনীভূক্ত রাশিগৃলির প্রত্যেকটি শ্নোর সমান হবে। অতএব

$$\frac{f'(u)}{f(u)} + \lambda u = 0$$

$$\frac{f'(u)}{f(u)} = -\lambda u \qquad \cdots \qquad (75)$$

(75) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওয়া যাবে,

$$ln f(u) = -\frac{\lambda u^2}{2} + lnA \qquad \cdots \tag{76}$$

 $ln\ A$ হল সমাকলন ধ্রুবক। এই সমীকরণকে নিচের মতও লেখা যার,

$$f(u) = A.e^{-\lambda u^2/2} \qquad \cdots \qquad (77)$$

 $\lambda/2$ -এর পরিবর্তে $1/lpha^2$ বসালে পাওয়া যায়,

$$f(u) = A \cdot e^{-u^{3/\alpha^{2}}} \qquad \cdots \tag{78}$$

একইভাবে (74) নং সমীকরণ থেকে শুরু করে পাওয়া বাবে,

$$f(v) = A.e^{-v^2/a^2}$$
 and $f(w) = A.e^{-w^2/a^2}$... (79)

(69) নং সমীকরণে এই মানগুলি বসিয়ে পাওয়া বার,

$$W = A^{3} \cdot e^{-(u^{3} + v^{3} + w^{3})/a^{3}} du dv dw$$

$$= A^{3} \cdot e^{-a^{3}/a^{2}} du dv dv \qquad \cdots \qquad (80)$$

(80) নং সমীকরণের দূটি রার্শি A এবং α নির্ণয় করতে হলে নিচের পদ্ধতির সাহায্য নিতে হবে । বেগের উপাংশসমূহের ক্ষেত্রে $+ \infty$ থেকে $- \infty$ পর্বন্ধ বে কোন মানই সম্ভব হওয়ায় এই সীমার মধ্যে যে কোন মানের সম্ভাবনা এক হবে, অর্থাং f(u)du-কে $- \infty$ থেকে $+ \infty$ সীমার মধ্যে সমাকলিত করলে ফল এক হবে । সূতরাং

$$\int_{-\infty}^{+\infty} f(u)du = 1 \qquad \cdots \tag{81}$$

(78) নং সমীকরণে প্রাপ্ত f(u)-এর মান এখানে বসিরো সমাকলিত করলে পাওয়া যাবে,

$$A\pi^{\frac{1}{2}}\alpha = 1$$

$$R \quad A = \frac{1}{\pi^{1/2}\alpha} \qquad \cdots \qquad (82)$$

A-র এই মান (80) নং সমীকরণে বসিয়ে পাওয়া যায়,-

$$W = \frac{1}{\pi^3/^2\alpha^3} e^{-c^2/\alpha^2} dudvdw \qquad \cdots \tag{83}$$

আয়তক্ষেত্রিক স্থানাংককে মেরুরৈখিক (polar) স্থানাংকে পরিবর্তিত করলে পাওয়া যাবে

$$W = \frac{1}{\pi^{3/2} \alpha^{3}} e^{-c^{2}/\alpha^{2}} c^{2} dc \sin \theta d\theta d\phi$$
 (84)

 θ ও $\theta+d\theta$ এবং ϕ ও $\phi+d\phi$ সীমার মধ্যে c-এর দিকে c এবং c+dc-এর মধ্যে বেগের সম্ভাবনা (84) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়। দিকনিবিশেষে c এবং c+dc সীমার মধ্যে বেগসমন্তিত সমগ্র অণুসংখ্যার অংশ dn_o/n নির্ণয় করতে হলে (84) নং সমীকরণকে θ -এর সম্পর্কে 0 থেকে π এবং ϕ -এর সম্পর্কে 0 থেকে 2π সীমার মধ্যে সমাকলিত করতে হবে। সৃতরাং

$$\frac{dn_c}{n} = \frac{4}{\pi^2 \alpha^3} e^{-\epsilon^2/\alpha^3} c^2 dc \qquad (85)$$

গড় বর্গবেগের সমীকরণ হবে

$$\overline{c^2} = \frac{\int_0^\infty c^2 dn_c}{n} \qquad \cdots \tag{86}$$

এই সমীকরণে $\frac{dn_o}{n}$ এর মান বসিয়ে পাওয়া বায়,

$$\bar{c}^{2} = \frac{4}{\pi^{\frac{1}{2}} \alpha^{2}} \int_{0}^{\infty} e^{-c^{2}/\alpha^{2}} c^{4} dc \qquad \cdots \tag{87}$$

$$: \frac{4}{\pi^{1/2}\alpha^{3}} \times \frac{3\pi^{1/2}\alpha^{5}}{8} - 3\alpha^{2} \qquad \cdots \tag{88}$$

সূতরাং
$$\alpha^{s} = \frac{2c^{s}}{c}$$
 ... (89)

এক গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে

$$RT = PV = \frac{Nmc^{i}}{} \qquad \cdots \tag{90}$$

$$\alpha^2 = \frac{2RT}{Nm} = \frac{2RT}{M} = \frac{2kT}{m} \qquad \cdots \tag{92}$$

কারণ Nm=M= আণবিক ওজন। k= বোল্ট্স্ম্যান ধ্রুবক। (৪১) নং সমীকরণে $lpha^{2}$ -এর এই মান বসিয়ে পাওয়া বায়,

$$\frac{dn_c}{n} = 4\pi \left(\frac{m}{2\pi kT}\right)^{3/2} c^{-mc^2/3kT} c^2 dc \qquad \cdots \qquad (93)$$

$$\boxed{1 \frac{1}{n} \frac{dn_c}{dc} = 4\pi \left(\frac{m}{2\pi kT}\right)^{3/2} c^{-mc^2/2kT} c^2 \cdots (94)}$$

 $rac{m}{k}$ -এর পরিবর্তে $rac{M}{R}$ বসালে পাওয়া যায়,

$$\frac{1}{n}\frac{dn_c}{dc} = 4\pi \left(\frac{M}{2\pi RT}\right)^{3/2} e^{-Mc^{2}/2RT} c^2 \qquad \cdots \tag{95}$$

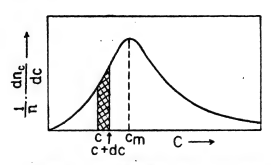
c আণবিক বেগসমন্ত্রিত এক গ্রাম অণু গ্যাসের গতীর শক্তি E হলে, অর্থাৎ $E=Mc^2/2$ হলে সহজেই দেখানো বায় বে,

$$M^{s/s}c^{s}dc = (2E)^{\frac{1}{2}}dE$$
 ... (96)

(95) ७ (96) नः नभौकत्रावत नमञ्ज चित्र भाउत। यात्र,

$$\frac{1}{n}\frac{dn_e}{dc} = \frac{2\pi}{(\pi RT)^{3/2}}e^{-E'RT}E^{\frac{1}{2}}$$
 (97)

(93), (94), (95) এবং (97) সমীকরণগুলি **স্যান্ধ ওয়েলের বেগবন্ট**ন সূজের বিভিন্ন রূপ। বেগবন্টন স্ত্রের তাংপর্য বোঝা যার $\frac{1}{n} \frac{dn_c}{dc}$ -কে বেগ c-এর বিপরীতে স্থাপন করে প্রাপ্ত লেখচিত্র থেকে বিভিন্ন c মানে $\frac{1}{n} \frac{dn_c}{dc}$ -এর মান হিসাব করা হয় (94) বা (95) নং সমীকরণ অনুসারে । (1.5) নং চিত্রে প্রদর্শিত মত লেখ পাওয়া যায় ।

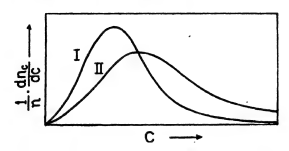


চিত্র 1.5. গ্যাসের অণুসমূহের বেগবন্টন (ম্যাক্সওরেল)

এই लास्थत देशिंग्गेश्वीन इ'न,

- (i) dc ভূজদৈর্ঘ্য দ্বারা পৃথকীকৃত দৃটি কোটির মধ্যে আবন্ধ ক্ষেত্রের ক্ষেত্রকল হবে dn_c/n । এই সংখ্যা c এবং c+dc-এর মধ্যে বেগসমন্ত্রিত অণুসমূহের সংখ্যা এবং মণ্ডলের সমগ্র অণুসংখ্যার অনুপাত। সূতরাং লেখচিত্র দ্বারা আবন্ধ সম্পূর্ণ ক্ষেত্র সমগ্র অণুসংখ্যার সমান। স্বভাবতই যে কোন বেগে কোটির (ordinate) দৈর্ঘ্য সেই বেগসমন্ত্রিত অণুসংখ্যার একটি পরিমাপ হবে।
- (ii) লেখে একটি সর্বোচ্চ বিন্দু পাওয়া যায়। এই বিন্দৃতে কোটির দৈর্ঘ্য সর্বাধিক, অর্থাৎ এই বিন্দৃর দারা নির্দেশিত বেগসমন্থিত অণুর সংখ্যা সর্বাধিক। এই বিন্দৃর বেগকে সর্বাধিক সম্ভব বেগ (most probable velocity) বলা হয়।
- (iii) বেশির ভাগ অণুর বেগ মাঝারি ধরনের। অত্যান্স ও অত্যান্চ বেগসমন্তিত অণুর সংখ্যা খুবই কম হবে।
- (iv) উক্তার বৃদ্ধি ঘটালে বন্টন-লেখের সাধারণ আকারের কোন পরিবর্তন হয় না বটে, তবে সর্বোচ্চ অংশ আরও চ্যাণ্টা হয় এবং সর্বোচ্চ বিন্দুর

উচ্চতা কমে বার। এর ফলে সর্বাধিক সম্ভব বেগ বেড়ে বার, কিছু এই বেগসমন্তিত অনুর সংখ্যা কমে বার। অর্থাৎ বেগের বন্টন আরও ব্যাপক হর। (1.6) নং চিত্রে I ও II নম্বর সেখ কম ও বেশি উক্টার বেগের বন্টন নির্দেশক।



চিত্র 1.6. বিভিন্ন উক্তার বেপের বর্টন (মাঙ্গিওরেল)

সর্বাধিক সম্ভব বেগ (Most probable velocity) ঃ বেগবন্টন সূত্র অনুসারে $\frac{1}{n} \frac{dn_c}{dc} - c$ লেখের সর্বোচ্চ বিন্দুর ক্ষেত্রে c-এর সম্পর্কে (94) নং সমীকরণের বিভেদক (differential) 0 হবে । অর্থাৎ

$$\frac{d}{dc} \left[4\pi \left(\frac{m}{2\pi kT} \right)^{s/2} e^{-mc^2/2kT} c^3 \right] = 0$$

$$(1 - \frac{mc^2}{2kT}) \cdot ce^{-mc^2/2kT} = 0 \qquad \cdots \qquad (98)$$

ষেহেতু 0 বা \propto বেগের সম্ভাবনা খৃবই কম, অতএব বখন $c=c_n$ = সর্বাধিক সম্ভব বেগ, তখন

$$1 - \frac{mc^*}{2kT} = 0 \qquad \cdots \tag{99}$$

.অর্থাং , =
$$\sqrt{\frac{2kT}{m}}$$
 ... (100)

 $rac{k}{m}$ বেহেতু $rac{R}{M}$ -এর সমান, অতএব

গড় বর্গবেগের বর্গমূল $\sqrt[4]{c^3}$ হল $\sqrt{3RT/M}$ -এর সমান। অভএব সর্বাধিক সম্ভব বেগ ও গড় বর্গবেগের বর্গমূলের মধ্যে সম্পর্ক হবে,

$$c_m = \sqrt{\frac{2}{3}} \sqrt{c^2} \qquad \cdots \qquad (102)$$

গড় বেগ (The mean velocity): সমগ্র অণুসংখ্যা n-এর মধ্যে dn_o সংখ্যক অণুর বেগ যদি c এবং c+dc-এর মধ্যে থাকে, তাহলে গড়বেগ (\bar{c}) হবে,

$$\overline{c} = \frac{\int_0^\infty c dn_c}{n} \tag{103}$$

0 থেকে \propto পর্যন্ত সবরকম বেগই বেহেত্ সন্তব, সেইজন্য সমাকলনের সীমা হবে 0 এবং \propto । (94) নং সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত dn_c -এর মান (103) নং সমীকরণে বসিয়ে এবং তারপরে সমাকলিত করে পাওয়া যার,

$$\overline{c} = \sqrt{\frac{8kT}{\pi m}} = \sqrt{\frac{8RT}{\pi M}} \tag{104}$$

গড় বর্গবেগের বর্গম্লের সংগে তুলনা করে পাওয়া যায়,

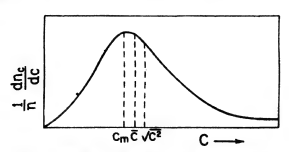
$$\bar{c} = \sqrt{\frac{8}{3\pi}} \sqrt{\bar{c}^3} = 0.921 \sqrt{\bar{c}^3} \cdots$$
 (105)

সূতরাং গড় বর্গবেগের বর্গমূল গড় বেগ অপেক্ষা বেশি হবে।

এখন
$$c_m: \bar{c}: \sqrt{c^2} = \sqrt{2}: \sqrt{8/\pi}: \sqrt{3}$$

=1:1:1284:1:2284 ... (106)

 c_m , \overline{c} এবং $\sqrt{c^s}$ -এর মধ্যে পারস্পারক সম্পর্ক ($1^{\cdot}7$) নং চিত্রে দেখানো হল ।



हिन 1'7. नवीविक मह्यव दिश, श्राप्टिश ७ श्रेष्ठ वर्गदिरश्रद वर्शमूल

উদাহরণ: 25°C উচ্চতার আক্সিজেন গ্যাসের অণুসমূহের সর্বাধিক সম্ভব বেগ, গড়বেগ এবং গড় বর্গবেগের বর্গমূল নির্ণর কর।

$$c_m = \pi$$
ৰ্বাধিক সম্ভব বেগ = $\sqrt{\frac{2RT}{M}}$

$$\sqrt{\frac{2 \times 8.314 \times 10^7 \times 298}{32}}$$

$$= 3.936 \times 10^4 \text{ সে. ໂм. সেকেভ}^{-1} \text{ I}$$

$$= গড় বেগ = \sqrt{\frac{8RT}{\pi M}} = \sqrt{\frac{8 \times 8.314 \times 10^7 \times 298}{3.14 \times 32}}$$

$$= 4.441 \times 10^4 \text{ সে. โм. সেকেভ}^{-1} \text{ I}$$

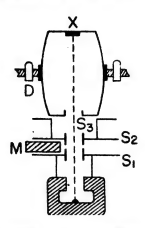
$$\sqrt{c^3} = \text{গড় বর্গবেগের বর্গমূল}$$

$$= \sqrt{\frac{3RT}{M}} = \sqrt{\frac{3 \times 8.314 \times 10^7 \times 298}{32}}$$

$$= 4.819 \times 10^4 \text{ সে. โพ. সেকেভ}^{-1} \text{ I}$$

বেগবন্টন সূত্রের পরীকামূলক প্রতিপাদন (Experimental verification of the law of the distribution of velocities): বিভিন্ন বিজ্ঞানী বিভিন্ন সময়ে বেগবণ্টন সূত্ৰক পরীক্ষামূলকভাবে সত্য বলে প্রতিপাদন করেন। এই বিজ্ঞানীদের মধ্যে ছিলেন স্মিথ ও কম্পটন (H. D. Smyth, K. T. Compton, 1927). এলব্রিজ (J. A. Eldridge, 1927), জার্টম্যান (I. F. Zartman, 1931). কো (C. C. Ko, 1934) এবং মাইস্নার ও শেফার্স (W. Meissner, H. Scheffers, 1933)। শেষোক্ত দুইজন যে পদ্ধতি অবলম্বন করেন তা নিমুরূপ। লিথিয়াম বা পটাশিয়ামের একটি প্রমাণু-রশিকে একটি ছিল্কার (slit) ভিতর দিয়ে একটি অসমসম্ব চৌমুক ক্ষেত্রের মধ্য দিয়ে চালনা করা হয়। এই চৌমুকক্ষেত্রের প্রভাবে রশ্মিট পথ থেকে বিচ্যুত হয়ে চারিদিকে ছড়িয়ে পড়ে। যদ্রের মধ্যে একটি সরু ভাসুর প্রাটিনামের তার ছিল্কার সমান্তরালভাবে স্থাপন করা থাকে। কারীর ধাতুর আরনগুলি এই তারের সংগে সংঘর্ষ ঘটালে যে পরা আরনপ্রবাহের সৃষ্টি হর তার পরিমাপ দারা যে বিন্দুতে ঐ তারটি রক্ষিত আছে সেই বিন্দুতে আয়নীয় পরিমাতা নিরূপণ করা হয়। মাইক্রোমিটার ক্ষর সাহাব্যে তারের অবস্থানের

পরিবর্তন ঘটিরে বিভিন্ন স্থানের আয়নীয় পরিমাত্রা নির্ণয় করা হয় । এইভাবে বন্দমধ্যে বিভিন্ন স্থানে বেগের বন্টন নিরূপণ করা হয় এবং দেখা যায় যে পরীকালক বেগবন্টন ম্যাক্সওয়েলের সূত্র মেনে চলে।



চিত্র 1'8. বেগবন্টন স্ত্তের পরীক্ষামূলক প্রতিপাদন

গভীয় শক্তির বন্টন (Distribution of kinetic energy): কোন গ্যাসের সমগ্র অণুসংখ্যার কত অংশের গতীয় শক্তি একটি নির্দিন্ট মান E অপেক্ষা বেশি হবে, তা মোটাষ্টি নিচের মত নির্ণয় করা যায়। ধরা যাক অণুগৃলি একটি সমতলে চলাফেরা করে, ফলে তিনটির পরিবর্তে এক্ষেরে মান্র দৃটি পরস্পর সমকোণে অবস্থিত অক্ষের প্রয়োজন হবে। c বেগসমন্তিত কোন অণুর বেগ-উপাংশসমূহের u এবং u+du এবং v এবং v+dv-এর মধ্যে থাকার সম্ভাবনা (W) হবে, (83 নং সমীকরণ তুলনীয়)

$$W = \frac{1}{\pi \alpha^2} e^{-c^2 \alpha^2} du dv \qquad \cdots \tag{107}$$

মের-রৈখিক স্থানাংকে এই সমীকরণ হবে,

$$W = \frac{1}{\pi a^2} e^{-c^2/a^2} c dc d\theta \qquad \cdots \qquad (108)$$

সমতলের সকল দিকে, অর্থাৎ θ -এর 0 থেকে 2π পর্যন্ত মানে, (108) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\frac{dn_c}{m} = \frac{2}{\alpha^2} e^{-c^2/a^2} c dc \qquad ... \tag{109}$$

(92) নং সমীকরণের ন্যার $lpha^2$ -এর মান হবে 2kT/m, অর্থাৎ 2RT/M। সূত্রাং

$$\frac{dn_E}{n} = \frac{1}{RT} e^{-E/RT} dE \qquad \cdots \tag{110}$$

এক্ষেত্রে E হল c ক্রতিসমন্ত্রিত অণুসমূহের গতীর শক্তি। বেছেত্ব 0 থেকে ∞ পর্যন্ত সর্বপ্রকার বেগ সম্ভব, অতএব 0 থেকে ∞ পর্যন্ত E-এর সকল মান সম্ভব। নির্দিন্ট E মানের চেয়ে বেশি গতীর শক্তি-সমন্ত্রিত অণুসমূহের সংগে সমগ্র অণুসংখ্যার অনুপাত পাওরা বাবে E থেকে ∞ সীমার মধ্যে (110) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে।

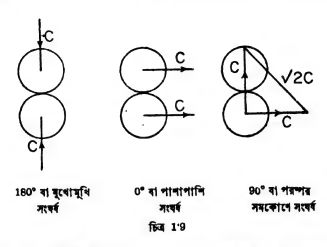
$$\frac{n_E}{n} = \frac{1}{RT} \int_E^{\infty} e^{-E/RT} dE = e^{-E/RT} \quad \cdots \tag{111}$$

 n_E হল প্রতি গ্রাম অণুতে E অপেক্ষা বেশি গতীয় শক্তিসম্পন্ন (দৃই উপাংশে) অণুর সংখ্যা এবং n হল সমগ্র অণুসংখ্যা ।

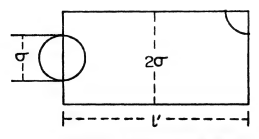
গড় মুক্তপথ (The mean free path): পরপর দৃটি সংঘর্ষের মধ্যে একটি অণু গড়ে যে পথ অতিক্রম করে সেই দ্রন্থকে ঐ অণুর গড় মুক্তপথ বলা হয়।

দৃটি অণু পরস্পরের খৃব কাছাকাছি এলে তাদের মধ্যে বিকর্ষণ এমন প্রবল হয় যে অণুদৃটি সম্পূর্ণ বিপরীত দিকে পরস্পরের থেকে দ্রে সরে যেতে শৃরু করে। অণুদৃটি যখন সবচেয়ে কাছাকাছি আসে তখনই তাদের মধ্যে সংঘর্ষ হচ্ছে মনে করা হয়। কোন অণুর পৃষ্ঠের সংগে অপর একটি অণুর পৃষ্ঠের ধারা কখনই লাগে না। ফলে অণুগুলির নিজস্ব আয়তন অপেকা কার্যকরী আয়েজন বেশি হয়। যখন অণুদৃটি সবথেকে কাছাকাছি আসে সেই সময়ে তাদের কেন্দ্র-কেন্দ্র দ্রুখকে অণুদ্রির সংঘর্ষ ব্যাস (collision diameter) বলা হয়। যে কোন অণুর ক্ষেত্রে নিজস্ব আয়তনের পরিধি ছাড়িয়ে কিছুটা দ্রুছ পর্যন্ত অন্য অণুর পক্ষে নিষিদ্ধ এলাকা বলে পরিগণিত হয়। এই নিষিদ্ধ অন্যলকে অণুর প্রভাবাধীন গোলকে (sphere of influence) বলা হয়। দৃটি অণুর সংঘর্ষ প্রকৃতপক্ষে তাদের প্রভাবাধীন গোলকের পরিধি-পরিধি সংঘর্ষণ। প্রভাবাধীন গোলকের ব্যাস অণুটির নিজস্ব ব্যাসের দ্বিগুণ হয়।

আণ্যিক সংঘর্ষ তিনপ্রকারের হতে পারে—মুখোমুখি সংঘর্ষ, পাশাপাশি সংঘর্ষ অথবা মধ্যবর্তী কোন কৌণিক অবস্থানে, বেমন পরস্পর সমকোণে সংঘর্ষ।



যে কোন একটি গ্যাসের ক্ষেত্রে, ত যদি অণুগুলির সংঘর্ষ-ব্যাস হয় তাহলে 2ত ব্যাসবিশিষ্ট (অণুটির উপরে ব্যাসার্য ট্রত এবং নিচে ব্যাসার্য ট্রত পর্যন্ত) ক্ষেত্রের মধ্যে অপর কোন অণুর কেন্দ্র পতিত হলেই সংঘ্র্য হবে।



চিত্ৰ 1'10. আণবিক সংঘৰ্ষ ও গড় মুক্তপথ

ধরা যাক একটিমার অণু ব্যতীত অপর অণুসমূহ সম্পূর্ণ ছিতিশীল এবং এই অবস্থার অণুটির গড় মৃক্তপথ l'। গ্যাসের আরতন V এবং সমগ্র অণুসংখ্যা N হলে, একক আরতনে অণুসংখ্যা n হবে N/V-এর সমান। একটি অণুর পক্ষে প্রাপ্য আরতন হবে V/N। বেহেতু l' অণুটির গড় মৃক্তপথ.

অভএব 2σ ব্যাসের প্রস্থাক্তেদ ক্ষেত্রফর্গাঁবিশিন্ট এবং l' দৈর্ঘাধিশিন্ট একটি চোঙাকৃতি আরতন সম্পূর্ণ অতিক্রম করার পূর্বে অবৃটির সংগে অপর কোন অবৃর সংঘর্ব ঘটবে না। এই চোঙের আয়তন হবে $\pi\sigma^*l'$ । এই আয়তন অবৃটির প্রাপ্য আয়তনের সমান হবে। অর্থাং

$$\pi \sigma^2 l' = \frac{V}{N}$$
 वा $l' = \frac{V}{\pi N \sigma^4}$... (112)

যখন সব অগৃই গতিশীল হবে তখন যে গড় মৃক্তপথ, অর্থাৎ প্রকৃত মৃক্তপথ (l), পাওয়া যাবে তার মান l'-এর থেকে পৃথক হবে । প্রকৃত মান নির্ণয় করতে হলে একটি অগৃর প্রকৃত বেগ এবং অপর অগৃসমূহের সম্পর্কে তার আপেক্ষিক বেগের মধ্যে সম্পর্ক জানা প্রয়োজন । ম্যাক্সওয়েল দেখান যে A এবং B. দৃটি গ্যাসের মিশ্রণে গড় আপেক্ষিক বেগ \overline{c}_r -এর সঙ্গে অগৃসমূহের প্রকৃত গড়বেগ \overline{c}_A এবং \overline{c}_B -এর সম্পর্ক নিমুরূপ হবে ।

$$\overline{c}_r^2 = \overline{c}_A^2 + \overline{c}_B^2 \qquad \cdots \tag{113}$$

একটিমাত্র গ্যাসের ক্ষেত্রে

$$\overline{c}_r = 2\overline{c}$$

$$\overline{c}_r = \sqrt{2}\overline{c} \qquad \cdots \qquad (114)$$

ত হল অণুসমুহের গড়বেগ। এই সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে বে অণুসমূহের প্রকৃত গড়বেগের তুলনার আপেক্ষিক বেগ √2 গুণ বড়। ফলে অপর অণুসমূহ স্থিতিশীল থাকলে একটি অণু যে সংখ্যক সংঘর্ষ ঘটাত (প্রতি সেকেণ্ডে), অপর অণুসমূহ স্থিতিশীল না থাকার সেই সংঘর্ষের সংখ্যা √2 গুণ বেশি হবে। ফলত গড় মুক্তপথ √2 গুণ কমে যাবে। সুতরাং

$$l = \frac{l'}{\sqrt{2}} = \frac{V}{\sqrt{2\pi N \sigma^2}}$$

$$= \frac{1}{\sqrt{2\pi n \sigma^2}} \qquad \cdots \qquad (115)$$

উপাছরণ $^{\circ}$ 25° C উক্তার ও 77 সে. মি. চাপে অক্সিঞ্জেন গ্যাসের গড় মৃক্তপথ 1.023×10^{-8} সে. মি. । ঐ উক্তার ও চাপে অক্সিঞ্জেন অগুসমূহের সংঘর্ষ ব্যাস নির্ণয় কর ।

25°C উক্তার ও 77 সে. মি. চাপে আন্তরেনের আর্ণবিক আরতন

$$=\frac{76\times22400\times298}{273\times77}=24130$$
 भि. लि. ।

স্তরাং প্রতি মিলিলিটার আরতনে গ্রামঅণুর সংখ্যা

$$=\frac{1}{24130}=4.144\times10^{-8}$$

এবং অণুসংখ্যা = $4.144 \times 10^{-5} \times 6.023 \times 10^{2.5} = 2.501 \times 10^{1.0}$. (115) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\sigma = \left(\frac{1}{\sqrt{2\pi n l}}\right)^{\frac{1}{2}}$$

$$= \left(\frac{1}{1.414 \times 3.14 \times 2.501 \times 10^{1.9} \times 1.023 \times 10^{-3}}\right)^{\frac{1}{2}}$$

$$= 2.967 \times 10^{-8} \text{ CF. Tw. 1}$$

একই গ্যানের অণুসমুহের মধ্যে পারস্পরিক সংঘর্ষের সংখ্যা : আগনিক সংঘর্ষ মুখোর্যুথ (180°), পাশাপাশি (0°) অথবা 0° থেকে 180° -এর মধ্যে যে কোন দিকে হতে পারে। কোণিক সংঘর্ষে কোণের গড় পরিমাপ 90° ধরলে \overline{c} গড়বেগ-সমন্ত্রিত দুটি অণুর আপেক্ষিক বেগ \overline{c}_r , \overline{c} -এর থেকে $\sqrt{2}$ গুণ বেশি হবে। সূতরাং আপেক্ষিক বেগ হবে $\sqrt{2}\overline{c}$ । এক সেকেণ্ডে একটি অণু বে অণ্ডল অতিক্রম করে তার আরতন হবে $\pi\sigma^2 \times \sqrt{2}\overline{c}$ বা $\sqrt{2}\pi\sigma^2\overline{c}$ । একক আরতনে অনুসংখ্যা n হলে চলমান অণুটি $\sqrt{2}\pi\sigma^2\overline{c}n$ সংখ্যক অণুর সংগে সংঘর্ষে লিস্ত হবে। সূতরাং একটি অণুর প্রতি সেকেণ্ডে সংঘর্ষের সংখ্যা (Z') হবে,

$$Z' = \sqrt{2\pi}\sigma^{2}\bar{c}n \qquad \cdots \qquad (116)$$

একক আরতনে উপস্থিত সবগুলি অণুর মধ্যে পারম্পরিক সংঘর্ষের সংখ্যা নির্ণয় করতে হলে Z'-কে n বারা গৃণ করতে হবে। কিন্তু সেক্ষেরে প্রতি সংঘর্ষ দুবার গণনা করা হরে যায়, কেননা প্রতি সংঘর্ষে দুটি অণু অংশগ্রহণ করে। সুতরাং প্রাপ্ত কলকে 2 বারা ভাগ করতে হবে। সতএব প্রতি

একক আরতনে কোন গ্যাসের অণুসম্হের মধ্যে পারস্পরিক সংঘর্ষের সংখ্যা (Z) হবে,

$$Z = \frac{\pi \sigma^2 n^2 \bar{c}}{\sqrt{2}} \qquad \cdots \qquad (117)$$

বেহেতু
$$\overline{c} = \sqrt{8RT/\pi M}$$
, অতএব $Z = 2n^2\sigma^2\sqrt{\pi RT/M}$ \cdots (118)

গ্যাসমিশ্রেণে গৃড় মুক্তপথ ও আগবিক সংঘর্ষ (Mean free path in a mixture of gases and molecular collisions): মনে করা যাক যে দৃটি গ্যাসের একটি মিশ্রণে গ্যাস দৃটিকে অন্ত প্রতায় ম এবং দ্র ঘারা চিহ্নিত করা হল। আরও মনে করা যাক যে A গ্যাসের একটি মাত্র অণু ব্যতীত অপর সব অণুই অনড়। তাহলে B গ্যাসের একটি অণুর সংগে সংঘর্ষে লিপ্ত হওয়ার পূর্বে এই অণুটি যে গড় দ্রম্ব অতিক্রম করবে তা পাওয়া যাবে নিচের সমীকরণ থেকে।

$$l'_{A,B} = \frac{V}{\pi N_B (\frac{1}{2}\sigma_A + \frac{1}{2}\sigma_B)^2}$$
 (119)

 $\sigma_{\rm A}$ এবং $\sigma_{\rm B}$ যথান্তমে দুধরনের গ্যাসের সংঘর্ষ-ব্যাস এবং $N_{\rm B}$ হল V আয়তনে ${
m B}$ -এর অণুসংখ্যা । বদি সব অণু গতিশীল হয় তাহলে $l'_{{
m A},{
m B}}$ -কে উপরিবর্গিত (113) নং সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত সংশোধনী $\overline{c}_{\rm r}/\overline{c}_{\rm A}$ দ্বারা ভাগ করতে হবে । এটি এভাবে লেখা বায়.

$$\overline{c}_r^2 = \overline{c}_A^2 + \overline{c}_B^2$$

$$\overline{c}_r = \left[\frac{\overline{c}_A^2 + \overline{c}_B^2}{\overline{c}_B^2} \right]^{\frac{1}{2}} = \left(\frac{M_A + M_B}{M_B} \right)^{\frac{1}{2}}$$

কারণ আগবিক গড় বেগ \overline{c} আগবিক ওজন $M^{\frac{1}{2}}$ -এর ব্যস্তানুপাতিক। (119) নং সমীকরণে প্রয়োজনীয় সংশোধনী আরোপ করলে একটি B অণুর সংগে সংঘর্ষে লিপ্ত হবার পূর্বে একটি অণু বে সরলরৈখিক পথ অতিক্রম করে তার সংশোধিত পরিমাপ ($I_{A,B}$) পাওর। বাবে নিচের সমীকরণ থেকে।

$$l_{A,B} = \frac{4V}{\pi N_{B} (\sigma_{A} + \sigma_{B})^{2}} \left(\frac{M_{A} + M_{B}}{M_{B}} \right)^{-\frac{1}{2}} \qquad \cdots \tag{120}$$

একক সময়ে একটি A অণু এবং সবস্থাল B-অণুর মধ্যে সংঘর্বের সংখ্যা নির্ণয় করতে হলে A-র গড়বেগ (\bar{c}_A) -কে $l_{A,B}$ ঘারা ভাগ করতে হবে । একক সময়ে একক আয়তনে সবগাল A অণু ও সবগাল B অণুর মধ্যে সংঘর্বের সংখ্যা $(Z_{A,B})$ নির্ণয় করার জন্য ফলকে একক আয়তনে A অণুর সংখ্যাঘারা, অর্থাৎ N_A/V ঘারা, গুণ করতে হবে । অতএব

$$Z_{A, B} = \frac{\bar{c}_{A} N_{A}}{l_{A, B} \bar{V}} = \frac{N_{A} N_{B}}{4 \bar{V}^{2}} (\sigma_{A} + \sigma_{B})^{2} \left\{ 8\pi RT \frac{M_{A} + M_{B}}{M_{A} M_{B}} \right\}^{\frac{1}{2}} \cdots \qquad (121)$$

একক আয়তনে অণুসংখ্যা যথাক্রমে $n_{
m A}$ এবং $n_{
m B}$ হলে $N_{
m A}N_{
m B}/V^2$ এর পরিবর্তে $n_{
m A}n_{
m B}$ লেখা যায়। সূতরাং

$$Z_{A,B} = \frac{1}{2} n_A n_B (\sigma_A + \sigma_B)^2 \{8\pi RT(M_A + M_B)/M_A M_B\}^{\frac{1}{2}} \cdots$$
 (122)

একটি গ্যাসের অণুসমূহের মধ্যে পারস্পরিক সংঘর্ষের সংখ্যা নির্ণয় করতে হলে (122) নং সমীকরণে $n_{\rm A}=n_{\rm B}$, $\sigma_{\rm A}=\sigma_{\rm B}$ এবং $M_{\rm A}=M_{\rm B}$ ব্যবহার করতে হবে । অবশ্য সেক্ষেত্রে ফলকে 2 দ্বারা ভাগ করে নিতে হবে, নাহলে প্রত্যেক সংঘর্ষ দুবার গণনা করা হবে, কেননা A-র সবগুলি অগুই তখন সংঘর্ষকারী ও সংঘৃ হিসাবে দেখা দেবে । এইভাবে কোন গ্যাসের একক আয়তনে প্রতি সেকেণ্ডে যে সংখ্যক আগবিক সংঘর্ষ ঘটে তার সমীকরণ পাওয়া যাবে,

$$Z = 2n^2 \dot{\sigma}^2 (\pi RT/M)^{\frac{1}{2}} \qquad \cdots \qquad (123)$$

সংঘর্ষে লিপ্ত অণুসংখ্যা 2Z, কেননা প্রত্যেক সংঘর্ষে দৃটি অণুর প্রয়োজন । (118) ও (123) নং সমীকরণ একই ।

গ্যাসের গতিবাদকে সঠিক ধরে, (123) নং সমীকরণে n এবং ত-এর আসম মান বসিয়ে একটি গ্যাসের মধ্যেকার অণুসমূহ প্রতি সেকেণ্ডে কি পরিমাণ সংঘর্ষ ঘটাছে তার কিছু ধারণা পাওরা বায়। আণবিক ব্যাস বাড়লে সংঘর্ষ-সংখ্যা বৃদ্ধি পায়, কিছু আণবিক ব্যাসবৃদ্ধি ও আণবিক ওজনবৃদ্ধি একই সংগে ঘটে বলে ব্যাসবৃদ্ধির মোট প্রভাব খুবই সামান্য হবে। আপেক্ষিকভাবে উক্তার প্রভাবও খুবই কম, কেননা (123) নং সমীকরণে উক্তা আছে বর্গমূলের আকারে। কিছু সংঘর্ষ-সংখ্যা অণুসংখ্যার বর্গের সাথে সমানুপাতিক হওরায় চাপের বর্গের সাথেও সমানুপাতিক হওরায় চাপের বর্গের সাথেও সমানুপাতিক হবে।

উদাহরণ: প্রমাণ চাপে ও উক্তার কোন গ্যাসের অধুসমূহের একক আরওনে সংঘর্ষের সংখ্যা কত হবে? এই অবন্থার ঐ গ্যাসের অধুর ব্যাস 2×10^{-8} সে. মি. এবং R-এর মান 8.3×10^{9} আর্গ/ডিগ্রী/গ্রাম অধুধরা যেতে পারে।

সংঘর্ষ-সংখ্যা

$$Z = 2n^{2}\sigma^{2} \left(\pi RT/M\right)^{\frac{1}{2}}$$

$$= \frac{2N^{2}\sigma^{2}}{V^{2}} \left(\frac{\pi RT}{M}\right)^{\frac{1}{2}}$$

$$= \frac{2 \times (6.023 \times 10^{25})^{2} \times (2 \times 10^{-6})^{2}}{(22400)^{2}}$$

$$\times \frac{3.14 \times 8.3 \times 10^{7} \times 273}{32} \right)^{\frac{1}{2}}$$

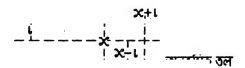
$$= 1.6 \times 10^{2}$$

এখানে n=N/V, N= আনভোগ্যান্তো সংখ্যা, V= প্রমাণ চাপে ও উঞ্চতার গ্রাম আণবিক আরতন । $N=6.023\times10^{25}$; V=22400 ঘ. সে.; $\sigma=2\times10^{-8}$, $T=273^\circ A$; M=32।

গ্যানের সাজ্রতা (Viscosity of gases): বাদ কোন গ্যানের এমন দৃটি স্তর বিবেচনা করা বার বার একটি অপরটির উপর দিয়ে প্রবাহিত হয়, তাহলে অণুগৃলির অবিরাম গতির জন্য দৃটি স্তরের মধ্যে অণুগৃলির যে বিনিময় ঘটবে তার ফলে প্রবহমান স্তরের ভরবেগের কিছু অংশ অপর স্তরে স্থানান্তরিত হবে। এর মোট ফল এই হবে বে আপেক্ষিকভাবে উভয় স্তরের প্রবাহের হারই হ্রাস পাবে। এই আন্তর-ঘর্ষণ (internal friction) থাকায় স্তরগৃলিকে চলমান রাখার জন্য সবসময়েই কিছু বল প্রয়োগ করতে হবে। গ্যানের প্রবাহের সময় স্থিতিশীল গ্যাসীয় স্তর চলমান গ্যাসীয় স্তরে যে মন্দন ঘটায়, সেই ঘটনাকে গ্যানের সাজ্রভা (viscosity) বলা হয়। গ্যাস প্রবাহিত হবার সময় এক সেণ্টিমিটার দ্রমে অবিশ্বত দৃটি সমাজ্ররাল স্তরের মধ্যে একক বেগ-পার্থক্য, অর্থাং 1 সে. মি. প্রতি সেকেও বেগ-পার্থক্য বজায় রাখার জন্য প্রতি একক ক্ষেত্রে যে বল প্রয়োগ করতে হয়, ডাইনে প্রকাশত সেই বলকে প্রবহমান গ্যাসের সাক্রভাংক (coefficient

of viscosity) বলা হয়। এর একককে, অর্থাৎ 1 ভাইন সেকেও সেণিটামটার⁻²-কে, পায়েজ (poise) বলা হয়। এই এককের নামকরণ করা হয়েছে সান্দ্রতা-বিষয়ে গবেষণার পুরোধা পয়জ্বল (Poiseulle)-এর নামানুসারে।

একটি অনুভূমিক তলের উপর প্রবহমান একটি গ্যাস কল্পনা করা বাক। ধরা বাক সাদ্রতাহেত্ উপরের দিকে বেগের নতি (velocity gradient) হল q। মনে করা বাক বে তলের ঠিক উপরে গ্যাসের বেগ শূন্য, 0, হবে, তাহলে বে কোন স্ভরে প্রবাহের বেগ হবে নতি এবং অনুভূমিক তল থেকে সেই স্ভরের উচ্চতার গৃণফলের সমান, অবশ্য নতি বদি সর্বত্র সমান হয় তবেই। ধরা বাক অণুগৃলির গড় মৃক্তপথ l। তাহলে গড়ে x উচ্চতার অবন্থিত



किया 1·11. गारमन ध्वराह

ভারের l সে. মি. নিচে থেকে আসা সব অণুই এই ভারে পৌছে প্রথম সংঘর্ষ ঘটাবে এবং প্রথম ভরবেগ ছানাত্তরিত করবে। এই অণুগুলি বে ভার থেকে আসে, অনুভূমিক তলের থেকে সেই ভারের গড় উচ্চতা (x-l)। সেই ভারের গড় প্রবাহ-বেগ হবে (x-l)q।

ধরা বেতে পারে যে পরস্পর সমকোণে অবস্থিত তিনটি দিকের প্রত্যেকটিতে অণুগুলির এক-তৃতীরাংশ দ্রাম্যাশ । ফলে যে কোন মুহূর্তে সমগ্র অণুসংখ্যার এক-ষণ্ঠাংশ উপরের দিকে এবং এক-ষণ্ঠাংশ নিচের দিকে ধাবিত হর । প্রতি ঘন সেণ্টিমিটার আরতনে অণুসংখ্যা n এবং অণুগুলির গড় বেগ \overline{c} হলে 1 বর্গ সেণ্টিমিটার ক্ষেত্রের মধ্য দিরে প্রতি সেকেণ্ডে $\frac{1}{6}n\overline{c}$ সংখ্যক অণু উপরের দিকে ধাবমান অণুদের দ্বারা প্রতি বর্গ-সেণ্টিমিটারে প্রতি সেকেণ্ডে স্থানান্তরিত ভরবেগের পরিমাণ হবে $\frac{1}{6}mn\overline{c}(x-l)q$ । m হল একটি অণুর ভর । একইভাবে x০ উচ্চতার অবস্থিত ভরের উপরদিকে l দূরত্ব থেকে নেমে আসা অণুগুলির দ্বারা প্রতি বর্গ সেণ্টিমিটারে প্রতি সেকেণ্ডে স্থানান্তরিত ভরবেগের পরিমাণ হবে

ঠালনেট্(x+l)q। অতএব প্রতি সেকেণ্ডে ভরবেশের নীট স্থানান্তরণ, অর্থাং ক্রিয়াশীল বল, এই দৃটি রাশির পার্থক্যের, অর্থাং ঠালনেটাq-এর সমান হবে। বেশের নতি এক হলে এই বল হবে ঠালনেটা প্রতি বর্গ সেশ্টিমিটারে। উপরে প্রদত্ত সংজ্ঞানুসারে এই রাশি গ্যাসের সান্দ্রতাংক (η)-এর সমান হবে। সৃতরাং

$$\eta = \frac{1}{8} m n \bar{c} l \qquad \cdots \qquad (124)$$

(115) নং সমীকরণে প্রাপ্ত l-এর মান বসিরে পাওয়া বার.

$$\eta = \frac{1}{3}m\bar{c}/\sqrt{2\pi\sigma^2} \qquad \cdots \qquad (125)$$

গ্যাসীর অণুসমূহের গড় বেগ চাপনিরপেক্ষ হওরার কোন গ্যাসের সান্দ্রতাংক ঐ গ্যাসের চাপের উপর নির্ভরশীল হবে না। গতিবাদ থেকে প্রাপ্ত এই সিদ্ধান্তের যথার্থতা পরীক্ষামূলকভাবে নিরূপণ করেন কুন্ড্ট্ এবং ভারবুর্গ (A. Kundt, E. Warburg, 1875)। এই ঘটনাকে গতিবাদের সপক্ষে একটি প্রমাণ হিসেবে ধরা হয়।

অণুসমূহের গড় বেগ তার পরম উক্তার বর্গমূলের সমানুপাতিক হওয়ায় (125) নং সমীকরণ থেকে দেখা যায় বে কোন গ্যাসের সান্দ্রতাংক ঐ গ্যাসের পরম উক্তা (T)-এর বর্গমূলের সমানুপাতিক হবে। প্রকৃতপক্ষেদেখা যায় উক্তার্দ্ধির সংগে সান্দ্রতাংক র্দ্ধির হার আরও বেশি হয়। সুদারল্যাতের (W. Sutherland, 1893) মতে উক্তার সংগে সান্দ্রতাংকের পরিবর্তন নিচের সমীকরণ দ্বারা স্চিত হয়।

$$\eta = \eta_o \sqrt{T/(1 + C/T)} \qquad \cdots \qquad (126)$$

 η_o এবং C নির্দিন্ট গ্যাসের জন্য ধ্রুবক। C-কে সুদারল্যান্ডের ধ্রুবক বলা হয়।

একক আরতনের ভর mn ঘনত্ব ho-এর সমান । সৃতরাং (124) নং সমীকরণের পরিবর্তে লেখা যায়

$$\eta = \frac{1}{8}\rho \bar{c}l \qquad \cdots \qquad (127)$$

এই সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে বে কোন গ্যাসের সান্দ্রতাংক, খনত্ব ও গড় বেগ জানা থাকলে সেই গ্যাসের গড় মৃক্তপথ নির্ণয় করা বাবে। উদাহরণযুদ্ধপ 0°C উক্তার ও 1 বারুমওক চাপে হাইড্রোজেনের সান্দ্রতাংক 8.41×10^{-5} পরেজ ; ঘনম্ব 9×10^{-5} গ্রাম প্রতি ঘ. সে. এবং গড় বেগ প্রতি সেকেন্ডে 1.69×10^{5} সে. মি. । সুতরাং

$$l = \frac{3\eta}{\rho \bar{c}} = \frac{3 \times 8.41 \times 10^{-s}}{9 \times 10^{-s} \times 1.69 \times 10^{s}} = 1.66 \times 10^{-s}$$
 সে. মি. ।

গড় মুক্তপথ এবং গ্যাসের অক্সান্ত ধর্মসমূহ (Mean free path and other properties of gases): সহজেই বোঝা বার বে গ্যাসের তাপ-পরিবাহিতার সংগে অণুগুলির চলনের সম্পর্ক আছে। গতিবাদ প্রয়োগ করে গ্যাসের ক্ষেত্রে নিচের মত একটি সমীকরণ নির্ণয় করা বার।

$$k = \frac{1}{8} m n \bar{c} l c_n \qquad \cdots \qquad (128)$$

এখানে k হল গ্যাসের তাপ-পরিবাহিতা, অর্থাং প্রতি সেন্টিমিটারে $1^{\circ}C$ নতিবিশিষ্ট 1 ব. সে. ক্ষেত্রের মধ্য দিয়ে প্রতি সেকেণ্ডে আর্গে প্রবাহিত তাপ এবং c_v হল দ্থির আয়তনে আর্গেক্ষিক তাপ । (124) ও (128) নং সমীকরণম্বয়ের তৃজনামূলক বিচার করে দেখা যায় k এবং ηc_v -এর মান সমান হবে । অবশ্য গতিবাদে উপেক্ষিত বিভিন্ন বিষয় বিবেচনা করলে দেখা যারে k-এর মান কিছুটা বেশি হবে । পরীক্ষামূলকভাবে দেখা যায় k ηc_v -এর 1.4 থেকে 2.5 গুণ পর্যন্ত হয় ।

সাধারণ বিচারে দেখা যায় যে কোন গ্যাসের ব্যাপনহার তার অণুসমূহের দ্রুতির সংগে সম্পর্কিত, কিছু আগবিক সংবর্ষজনিত কারণে এই হার কম হর। স্তরাং কোন গ্যাসের ব্যাপনের হার, অণুসমূহের দ্রুতি এবং গড় মৃক্তপথের মধ্যে একটি সম্পর্ক আছে। গতিবাদ প্রয়োগ করে নিচের মত সম্পর্ক পাওয়া যায়.

$$D = \frac{1}{8}\overline{c}l = \frac{1}{8}\overline{c}/\sqrt{2\pi n\sigma^2} \qquad \cdots \qquad (129)$$

এখানে D হল একক গাঢ়ম্ব নাততে প্রতি সেকেণ্ডে 1 বর্গ সোন্টামটার পরিমিত ক্ষেত্রের ভিতর দিয়ে ব্যাপনিত গ্যাসের অণুসংখ্যা । একটি গ্যাস বা বান্ধ্য অপর একটি গ্যাসের মধ্যে ব্যাপনিত হয়. যেমন বায়ুর মধ্যে কোন গ্যাসের ব্যাপন, তখন নিচের সমীকরণটি প্রযোজ্য হবে।

$$D = \frac{\sqrt{(\bar{c}_1)^3 + (\bar{c}_2)^2}}{3\pi n \sigma_{1,2}^2 (1+\alpha)} \qquad \cdots \qquad (130)$$

 \overline{c}_1 এবং \overline{c}_2 যথাক্রমে দুধরনের অণুর গড়বেগ, n হল প্রতি ঘ. সে. আরতনে

উপশ্বিত অণুসংখ্যা, σ_1 , , হল দুধরনের অণুর গড় সংঘর্ষ-ব্যাস এবং ৫ হল সংঘর্ষের পরেও অণুসমূহের প্রারম্ভিক দিকে গমনের প্রবণতার জন্য সংশোধনী।

(127), (128) বা (129) নং সমীকরণ বাবহার করে সান্দতা, তাপ-পরিবাহিতা বা ব্যাপনহার নিরূপণ করে গড় মৃক্তপথের মান নির্ণয় করা যাবে। একক আয়তনের অবৃসংখ্যা n জানা থাকলে অবৃগৃলির সংঘর্ষ-ব্যাসও নির্ণয় করা যাবে। নিচের তালিকার কয়েকটি ফল সামিবিষ্ট করা হল। এই ফলের ক্ষেত্রে প্রয়োজনীয় সর্বপ্রকার সংশোধন করা সম্ভব না হওরার ফলগুলি সম্পূর্ণ সঠিক নয় বটে, তবে এর দ্বারা আর্থাবিক ব্যাসের মাপ সম্পর্কে কিছু ধারণা করা যার।

পদার্থ	সান্দ্রতা	তাপ-পরিবাহিতা	ব্যাপন
হাইড্রোব্দেন	2.74A	2 [.] 72A	2.72A
হিলিয়াম	2.18	2.50	_
নাইট্রোজেন	3.75	3.78	3.84
অক্সিজেন	3.61	3.62	3.64
কাৰ্বন ডাই-অক্সাইড	4.60	4.82	4.38
$A=$ অ্যাংশ্রম একক $=10^{-8}$ সে. মি.।			

তালিকা 1'1. গড় মৃক্তপথ থেকে হিসাব করা আণবিক ব্যাস

সাজ্ঞতার পরীক্ষাযুলক নির্ণয় (Experimental determination of viscosity): কৈলিক নলের মধ্য দিয়ে গ্যাস প্রবাহের ক্ষেত্রে পরজ্জল সমীকরণ প্রযোজ্য। এই সমীকরণ হল

$$\eta = \frac{\pi r^4 (P_1 - P_2)t}{8VL} \tag{131}$$

r, L, t এবং V হল ষথাক্রমে কৈশিক নলের ব্যাসার্থ, নলের দৈর্ঘ্য, প্রবাহের সময় এবং প্রবাহিত গ্যাসের আয়তন । P_1 ও P_2 হল কৈশিক নলের দুই প্রান্তের চাপ, η হল গ্যাসটির সান্দ্রতাংক ।

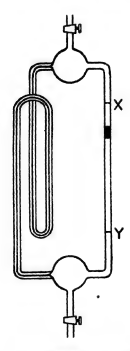
একটি প্রমাণ যশ্ম ব্যবহার করলে গ্ এবং t ব্যতীত (131) নং সমীকরণের অপর রাশিগুলির মান স্থির হবে। সেক্ষেত্রে হবে,

াগ্যাস A এবং B-এর ক্ষেত্রে হবে,

$$\frac{\eta_{A}}{\eta_{B}}:\frac{t_{A}}{t_{B}} \qquad \cdots \qquad (132)$$

বে কোন একটি গ্যাসের সান্দ্রতাংক কোন প্রত্যক্ষ পদ্ধতি দ্বারা মেপে নিলে সেই গ্যাসের সাহায্যে প্রমাণ যক্ষটিকে অংশান্দিত করা বায়।

র্যানকিন (A. O. Rankine, 1910) গ্যাসের সান্দ্রতা নির্ণয়ের জন্য যে যন্দ্র ব্যবহার করেন তা (1'12) নং চিত্রে দেখান হল। এই যন্দ্রটি



চিত্ৰ 1-12. গ্যাদের সাম্রতা মাপন (র্যানকিন)

বাদিকে 0.2 মি. মি. ব্যাসবিশিষ্ট কৈশিক নলবার৷ প্রভৃত একটি সংহত বর্তনী-বিশিষ্ট । ডানদিকের নলে প্রায় 4 সে. মি. দীর্ঘ একটি মার্কারীর দলঃ প্রবিষ্ট করানো থাকে । যশুটি ভালোভাবে পরিক্ষার করার পর পরীক্ষাধীন গ্যাস বারা সাধারণ বায়্চাপে ভর্তি করা হয় । এরপর যশুটিকে উপুড় করে মার্কারীর দলটিকে X চিন্তের উপরে নিরে আসা হয় । যশুটিকে একটি

তাপন্দাপকের মধ্যে রেখে X থেকে Y পর্যন্ত পতিত হতে (মার্কারীর) বে সমর লাগে তা দেখে নেওরা হর। এইভাবে মার্কারীর ওজন ও নলের দৈর্ঘারারা নিরূপিত নির্দিন্ট চাপ-নতিতে গ্যাসপ্রবাহের সমর জানা বার। এরপর গ্যাসটির পরিবর্তে জ্ঞাত সান্দ্রতাবিশিন্ট একটি গ্যাস, বেমন শৃষ্ক বায়্ব, বারা বন্দ্রটি ভর্তি করা হয় এবং একইভাবে সময় দেখা হয়। দুটি সময়ের অনুপাত দুটি গ্যাসের সান্দ্রতার অনুপাতের সমান হওয়ায় পরীক্ষাধীন গ্যাসের সান্দ্রতা হিসাব করা বায়।

আপেক্ষিক ভাপ বা ভাপগ্রাহিতা (Specific heat or heat capacity): এক গ্রাম গ্যাসের 1°C উকতা বৃদ্ধি করতে যে তাপের প্রয়োজন হয় তাকে ঐ গ্যাসের আপেক্ষিক তাপ বা তাপগ্রাহিতা বলা হয়। তাপগ্রাহিতাকে সাধারণত 15° ক্যালরিতে প্রকাশ করা হয়। 15° ক্যালরি বলতে এক গ্রাম জলকে প্রমাণ চাপে 14·5°C উকতা থেকে 15·5°C উকতার উন্নীত করতে যে তাপ প্রয়োজন হয় তাই। 1 ক্যালরিকে 4·1833 আর্ক্ডাতিক জ্বলের সমান ধরা হয়।

কোন গ্যাসের উষ্ণত। সম্ভাব্য দৃইভাবে বাড়ানো যায়, স্থিরচাপে তাপ প্রয়োগ করে অথবা স্থির আয়তনে তাপ প্রয়োগ করে। এই দৃই অবস্থায় কোন গ্যাসের 1°C উষ্ণতা বাড়ানোর জন্য যে তাপ প্রয়োজন হয়, তা এক নয়। স্থিরচাপে প্রয়োজনীয় তাপ স্থির আয়তনে প্রয়োজনীয় তাপ অপেক্ষা বেশি হয়। এজন্য কোন গ্যাসের ক্ষেত্রে দ্ধরনের আপেক্ষিক তাপ আছে বলে ধরা হয়—স্থিরচাপে আপেক্ষিক তাপ এবং স্থির আয়তনে আপেক্ষিক তাপ। চাপের পরিবর্তন না ঘটিয়ে এক গ্রাম কোন গ্যাসের এক ভিগ্রী সেন্টিগ্রেড উষ্ণতা বৃদ্ধি করার জন্ম যে ভাপের প্রয়োজন হয়, ক্যালরিডে প্রকাশিত সেই ভাপকে স্থির চাপে ঐ গ্যাসের আপেক্ষিক তাপ এবং আয়ন্তনের পরিবর্তন না ঘটিয়ে এক গ্রাম কোন গ্যাসের এক ভিগ্রী সেন্টিগ্রেড উষ্ণতা বৃদ্ধির জন্ম যে তাপের প্রয়োজন হয়, ক্যালরিডে প্রকাশিত সেই ভাপকে ঐ গ্যাসের স্থির আয়ন্তনে আপেক্ষিক ভাপ বলা হয়। ক্ষির চাপে আপেক্ষিক তাপকে তুকু এবং ছির আয়তনে আপেক্ষিক তাপকে তুকু ঘরা প্রকাশ করা হয়।

আণবিক ভাপগ্রাহিতা (Molar heat capacity) ঃ আপেকিক তাপের ন্যায় কোন গ্যাসের দুধরনের আণবিক তাপগ্রাহিতা আছে—ছিরচাপে আণবিক তাপগ্রাহিতা (molar heat capacity at constant pressure) এবং ন্থির আরতনে আর্ণাবিক তাপগ্রাহিতা (molar heat capacity at constant volume)। আর্ণাবিক তাপগ্রাহিতাকে কেবলমার আর্ণাবিক তাপ (molar heat)-ও বলা হরে থাকে।

চাপের পরিবর্তন না ঘটিয়ে এক গ্রাম অণু কোন গ্যানের এক ছিগ্রী সেন্টিগ্রেড উষণ্ডা বৃদ্ধি করার অন্য যে তাপের প্রয়োজন হয়, ক্যানরিতে প্রকাশিত সেই তাপকে ঐ গ্যানের ছির চাপে আগবিক তাপগ্রাহিতা এবং আয়তনের পরিবর্তন না ঘটিয়ে এক গ্রাম অণু কোন গ্যানের এক ডিগ্রী সেন্টিগ্রেড উষণ্ডা বৃদ্ধি করার অন্য যে তাপের প্রয়োজন হয়, ক্যানরিতে প্রকাশিত সেই তাপকে ঐ গ্যানের ছির আয়তনে আগবিক ভাপগ্রাহিতা বলা হয়। আগবিক তাপগ্রাহিতাকে সাধারণত $C_{\rm P}$ (ছির চাপে) এবং $C_{\rm V}$ (ছির আয়তনে) ঘারা প্রকাশ করা হয়।

আপেক্ষিক ভাপ ও আণবিক ভাপের সম্পর্ক: সংজ্ঞা থেকে সহজেই পাওয়া যায়,

আণবিক তাপ = আণবিক ওজন imes আপেক্ষিক তাপ । আণবিক ওজন M হলে,

$$C_{\mathbf{P}} = Mc_{p} \qquad \cdots \qquad (133)$$

গতিবাদ ও আণবিক তাপগ্রাছিত। (Kinetic theory and molar heat capacity): উক্তা বৃদ্ধি করলে, অর্থাং তাপ প্রয়োগ করলে গ্যাসীর অণুসমূহের অন্তরাণবিক শক্তির (intramolecular energy) পরিবর্তন ঘটে। উক্তা গতীরশক্তির পরিমাপক হওরার উক্তা বৃদ্ধির সংগে সংগে গ্যাসের গতীরশক্তির বৃদ্ধি ঘটবে। কোন গ্যাসেক উত্তপ্ত করার সময় তার আয়তনের বিস্তার ঘটলে কিছু কাজও পাওয়া যাবে। স্তরাং, কোন গ্যাসে তাপ প্রয়োগ করলে সেই গ্যাস সম্ভাব্য তিন উপারে প্রযুক্ত ঐ তাপকে কাজে লাগাতে পারে—গতীর শক্তির বৃদ্ধি ঘটরে, অন্তরাণবিক শক্তির বৃদ্ধি ঘটরে এবং কিছু কাজ করে। স্থির চাপে গ্যাসের আয়তন উক্তার সংগে বৃদ্ধি পাবে, ফলে সেক্ষেত্রে তাপ এই তিনভাবেই গৃহীত হবে। কিছু ক্রির আয়তনে কোন কাজে পাওয়া যাবে না। স্তরাং দ্বির আয়তনে

তাপ গ্যাসের গতীরশক্তি ও অন্তরাণবিক শক্তির বৃদ্ধি ঘটাবে। অতএব বাদ এক প্লাম অণু গ্যাস নেওরা হয়,

$$C_P = \frac{$$
গতীয় শক্তির বৃদ্ধি + অন্তরাণবিক শক্তির বৃদ্ধি + কাজ \cdots (135)
উক্তা বৃদ্ধি

এবং
$$C_{\rm V} = \frac{$$
গতীয় শক্তির বৃদ্ধি $+$ অন্তরাণবিক শক্তির বৃদ্ধি \cdots (136) উষ্ণতা বৃদ্ধি

গভীয়শক্তির বৃদ্ধিঃ এক গ্রাম অণু গ্যাসের গভীয়শক্তি = $\frac{1}{2}mN\overline{c}^2$. m, N এবং \overline{c}^2 হল বথাক্রমে প্রতি অণুর ভর, সমগ্র অণুর সংখ্যা = অ্যাভোগ্যাড্রো সংখ্য এবং গড় বর্গবেগ। গতিবাদ থেকে পাওরা যার,

$$\frac{1}{2}mN\overline{c^2} = \frac{8}{2} \times \frac{1}{3}mN\overline{c^2} = \frac{8}{2}PV = \frac{8}{2}RT$$

P, V এবং T যথাক্রমে গ্যাসের চাপ, আয়তন এবং পরম উক্তা। R হল গ্রাম আণবিক গ্যাস ধ্রুবক। সূতরাং

এক গ্রাম অণু গ্যাসের মোট গভীয়শক্তি $= \frac{3}{2}RT$

গ্যাসের প্রারম্ভিক ও শেষ উক্ষতা যথাক্রমে $T_{\mathtt{1}}$ এবং $T_{\mathtt{2}}$ হঙ্গে, প্রতি ডিগ্রী উক্ষতা বৃদ্ধির জন্য গতীয় শক্তির বৃদ্ধি হবে

$$\frac{\frac{3}{2}RT_{2} - \frac{3}{2}RT_{1}}{T_{2} - T_{1}} = \frac{3}{2}R.$$

কাজ: দ্বির চাপে (P) এক গ্রাম অণু গ্যাসকে T_1 থেকে T_2 উক্তা পর্যন্ত উত্তপ্ত করার ফলে যদি আয়তন V_1 থেকে V_2 -তে পরিবর্তিত হয় তাহলে.

কাজ =
$$P(V_9 - V_1)$$

= $PV_9 - PV_1$
= $RT_9 - RT_1$ (কেননা $PV = RT$)
= $R(T_9 - T_9)$.

সূতরাং প্রতি ডিগ্রী উক্তা বৃদ্ধির জন্য কাঙ্গ = $\frac{R(T_s - T_1)}{T_s - T_1} = R$.

আন্তরাণবিক শক্তির বৃদ্ধিঃ প্রতি 1°C উপতার্থদ্ধর জন্য অন্তরাণবিক শক্তির বৃদ্ধি ধরা বাক প্রতি গ্রাম অণুর জন্য a। আণবিক জটিলতার উপর

a-র মান নির্ভর করে। এক-পরমাণুক অণুসমূহের ক্ষেত্রে a=0 হর। কিন্তু একাধিক পরমাণুবিশিন্ট অণুর ক্ষেত্রে a=0 হর না, পরন্থ এর একটি ধনাত্মক মান পাওয়া বার।

(135) ও (136) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$C_{\mathbf{P}} = \frac{3}{2}R + a + R = \frac{5}{2}R + a \qquad \cdots \qquad (137)$$

এবং
$$C_{\nabla} = \frac{3}{2}R + a$$
 ··· (138)

সূতরাং

$$C_{\rm P} - C_{\rm V} = \frac{5}{2}R + a - \frac{3}{2}R - a = R \qquad \cdots$$
 (139)

অর্থাৎ কোন গ্যাসের স্থির চাপে ও স্থির আয়তনে আণবিক তাপগ্রাহিতাম্বরের পার্থকা আণবিক গ্যাস ধ্রুবকের সমান হবে।

আবার,

$$\frac{C_{P}}{C_{V}} = \frac{Mc_{p}}{Mc_{v}} = \frac{c_{p}}{c_{v}} = \frac{\frac{5}{2}R + a}{\frac{3}{2}R + a}.$$

আণবিক তাপদ্বয়ের অনুপাত বা আপেক্ষিক তাপদ্বয়ের অনুপাতকে γ দ্বারা চিহ্নিত করা হয়। সূতরাং কোন গ্যাসের

$$\gamma = \frac{\frac{5}{2}R + a}{\frac{3}{2}R + a} \qquad \cdots \qquad (140)$$

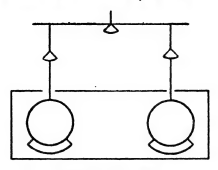
্র মাকরণ থেকে স্পণ্টই দেখা যাচ্ছে যে γ-এর সর্বোচ্চ ও সর্বনিম্ন মান হবে যথাদ্রমে \S এবং 1. গাণিতিকভাবে,

$$\gamma \leq 1.66 > 1.$$

আগেই বলা হয়েছে যে এক-পরমাণুক গ্যাসের ক্ষেত্রে a=0. সূতরাং সেক্ষেত্রে $\gamma=1.66$. প্রকৃতপক্ষে He, Ne, A প্রভৃতি নিক্ষির গ্যাসের ক্ষেত্রে γ -এর এই মান পাওয়া যায়। আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে গ্যাসের সম্পূর্ণ শক্তি কেবলমার গতীয় প্রকৃতির হওয়ায় γ -এর মান 1.66 হবে, তা অণুতে পরমাণুর সংখ্যা যাই হোক না কেন, কিন্তু প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে γ -এর মান অণুতে পরমাণুসংখ্যা বৃদ্ধির সংগে সংগে হ্রাস পায়। দ্বিপরমাণুক অণুর ক্ষেত্রে এই মান মোটামুটি 1.41 হয়।

খির আয়তনে আপেকিক ভাপ নির্ণয় (Determination of specific heat at constant volume) : জলি (J. Joly, 1890)

ঙার বিখ্যাত স্টীম ক্যালরিমিটারের সাহাষ্যে সঠিকভাবে গ্যাসের স্থির আয়তনে আপেক্ষিক তাপ নির্ণয় করেন। তিনি দৃটি সদৃশ ডাম্রগোলককে একটি



চিত্ৰ 1·13. Cv নিৰ্ণয়

তুলাদণ্ডের দুইপ্রান্তে ঝুলিয়ে দেন। একটি গোলক থেকে পাম্প করে বায়ু বার করে দেন এবং অপরটিতে যে গ্যাসের আপেক্ষিক তাপ নির্ণন্ন করতে হবে সেই গ্যাস ভর্তি করেন। এর পর দুটি গোলকের উপর স্টামের ঘনীভবন ঘটান। এই অবস্থায় গোলকদ্বয়ের উষ্ণতা স্টামের উষ্ণতার সমান হয়। দুটি গোলকের উপর ঘনীভূত বাজ্পের পরিমাণ পৃথক হবে। ঘনীভূত বাজ্পের পরিমাণের এই পার্থকা শ্নাকৃত গোলকের দিকে ওজন স্থাপন করে তিনি নির্ণর করেন।

র্যাদ ঘনীভূত অতিরিক্ত বান্সের পরিমাণ হয় w গ্রাম, গ্যাসের আপেকিক তাপ হয় c, ক্যালরি/ডিগ্রী, দ্যীমের ঘনীভবন লীন তাপ হয় l ক্যালরি/গ্রাম, গৃহীত গ্যাসের ভর হয় m গ্রাম, গোলকদ্বয়ের প্রারম্ভিক ও শেষ উক্তা হয় ব্যালমে t, ও t, ডিগ্রী সেণ্টিগ্রেড, তাহলে

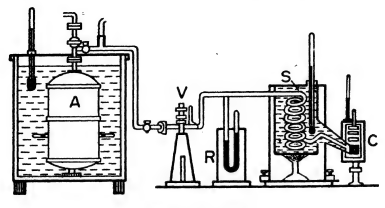
$$mc_{\mathbf{v}}(t_{\mathbf{s}}-t_{\mathbf{1}})=wl$$
 ··· (141)

এই সমীকরণ থেকে সহজেই c, হিসাব করা যায়।

ছির চাপে আপেক্ষিক তাপ নির্ণয় (Determination of specific heat at constant pressure): রেনো (H. V. Regnault, 1862) নিয়বর্ণিত পদ্ধতি অবলয়ন করে ছিরচাপে গ্যাসের আপেক্ষিক তাপ নির্ণয় করেন।

তাপন্থাপকের মধ্যে রক্ষিত একটি বৃহৎ আধারে (A) শৃষ্ক ও বিশৃদ্ধ গ্যাসকে সংনমিত করা হয় । এই আধারের সংগে একটি ম্যানোমিটার সংযুক্ত থাকে (চিত্রে দেখানো হয়নি) । আধার থেকে গ্যাসকে প্রবাহিত করা হয় স্টপ্রক V-এর ভিতর দিয়ে । V-কে উপযোজন করে গ্যাসপ্রবাহের হার

স্বসমরে একই রাখা হর, ফলে R ম্যানোমিটারে লক্ষিত চাপ স্বসমরে স্থির থাকে। এরপর এই গ্যাসকে উক্ত তেলগাহে রক্ষিত তামার কুণ্ডলীর মধ্য দিয়ে এবং স্বশেষে C ক্যালরিমিটারের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত করা হয়।



िख 1'14. Cp निर्मन

ধরা যাক, ক্যালরিমিটারের মধ্য দিরে প্রবাহিত গ্যাসের ভর =m গ্রাম, গ্যাসটির স্থির চাপে আপেক্ষিক তাপ $=c_p$, ক্যালরিমিটার ও তার মধ্যবর্তী বস্তুর তাপগ্রাহিতা =W, তেলগাহের উক্তা =T এবং ক্যালরিমিটারের উক্তা গ্যাসপ্রবাহের আগে ও পরে বথাক্রমে t_1 ও t_2 ।

গ্যাস কর্তৃক বর্জিত তাপ =
$$mc_p \left(T - \frac{t_1 + t_2}{2}\right)$$

ক্যান্সরিমিটার কর্তৃক গৃহীত তাপ = $W(t_s-t_1)$. গৃহীত ও বির্দ্ধিত তাপ সমান হবে। অতএব

$$mc_{s}\left(T-\frac{t_{1}+t_{s}}{2}\right)=W(t_{s}-t_{1})\cdots$$
 (142)

এই সমীকরণ থেকে সহজেই c_p -এর মান হিসাব করা বার।

Υ নির্ণয় ঃ দ্বির আয়তনে বা দ্বির চাপে আপেক্ষিক তাপ পৃথকভাবে নির্ণয় করে আপেক্ষিক তাপদ্বরের অনুপাত γ নির্ণয় করা যায়। সরাসরিভাবে পরীক্ষার দ্বারাও γ নির্ণয় করা যায়। γ নির্ণয়ের পদ্ধতিগুলি রুদ্ধতাপীয় প্রসারণের এবং গ্যাসীয় মাধ্যমে শব্দের বেগ নির্ণয়ের নীতির উপর প্রতিন্ঠিত।

প্রসারণে মণ্ডল তাপ শোষণ বা বর্জন করে না। ক্লেমেণ্ট ও ডেসর্মস্ (F. Clement, C. B. Desormes, 1812) নিমুবর্ণিত উপারে গ্যাসের ক্লেমেণ্টার প্রসারণ ঘটান। প্রথমে বায়ুচাপের চেয়ে অধিক চাপে একটি দ্টপকক ও একটি জল- বা তেল-ম্যানোমিটার সংযুক্ত 30 থেকে 50 লিটার আয়তনবিশিষ্ট একটি পারে গ্যাস ভরা হয়। চাপ (P_1) মাপার পর হঠাং দ্টপকর্কটি খুলে দেওয়া হয় এবং চাপ যখন বায়ুচাপের (P) সমান হয়, তখন দ্টপকর্কটি বন্ধ করে দেওয়া হয়। এই প্রসারণ প্রকৃতপক্ষে ক্লমতাপীয়। ফলে গ্যাসের উকতা হ্রাস পায়। গ্যাসটির উকতা প্রারম্ভিক উকতার সমান করার জন্য উত্তপ্ত করা হয়। ফলে চাপ বৃদ্ধি পায়। যখন উকতা প্রারম্ভিক উকতার সমান হয় তখন চাপ (P_2) মোপে নেওয়া হয়। যদি P_1 চাপে গ্যাসটির আগবিক আয়তন V_1 হয় এবং ক্লমতাপীয় প্রসারণের পর P চাপে আগবিক আয়তন V হয়, তাহলে তাপগতিবিদ্যা মতে (চতুর্থ অধ্যায় দ্রন্টব্য),

$$P_1 V_1^{\gamma} = P V^{\gamma} \qquad \cdots \qquad (143)$$

$$P_1 P = (V/V_1)^{\gamma}$$

বা $P_1/P = (V/V_1)^{\gamma}$ বা $(P_1/P)^{1/\gamma} = V/V_1$... (144)

কিন্তু যেহেতু স্থির উষ্ণতায় বয়েল-সূত্র প্রযোজ্য হবে, অতএব

$$P_1V_1 = P_2V$$

বা $P_1/P_2 = V/V_1$ ··· (145).

(144) ও (145) নং সমীকরণ একত্রিত করে পাওয়া যার,

$$(P_1/P_2)^{\gamma} = P_1/P$$

$$\gamma = \frac{\log P_1 - \log P}{\log P_1 - \log P_2} \qquad \cdots \qquad (146)$$

তিনটি চাপই $(P_{_1},P,P_{_2})$ জ্ঞাত হওয়ায় (146) নং সমীকরণ অনুসারে Υ নিণীত হবে।

লামার ও প্রিংস্হাইম (O. Lummer, E. Pringsheim, 1898) এবং পার্টিংটন (J. R. Partington, 1913, 1921) এই পদ্ধতির উন্নতিসাধন করেন। তারা 100 লিটারেরও অধিক আয়তনবিশিষ্ট ভাষ্ণগোলক

ব্যবহার করেন এবং রক্ষতাপীর প্রসারণের পর স্টপক্কটি বন্ধ না করে খুলে বিশে দেন। প্রসারণের পূর্বের ও পরের উষ্ণতা বথাক্রমে T_{1} এবং T_{2} একটি সুবেদী রোধ থার্মোমিটারের সাহাব্যে মাপেন। আগের মতই

$$P_{1}V_{1}^{\gamma} = PV^{\gamma} \qquad \cdots \qquad (147)$$

এবং একেতে ..

$$P_1V_1 = RT_1 \cdot e \cdot PV = RT_2 \cdot \cdots$$
 (148)

(147) ও (148) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$(T_1/T_2)^{\gamma} = (P_1/P)^{\gamma-1}$$
 ... (149)

$$\gamma = \frac{\log P_1 - \log P_2}{\log P_1/P - \log T_1/T_2} \quad \cdots \quad (150)$$

এই সমীকরণের সাহাব্যে γ নির্ণর করা যায়। গ্যাসগৃলি আদর্শ গ্যাসের সমীকরণ পুরোপুরি মেনে না চলায় লব্ধ γ -মানের সংশোধন প্রয়োজন হয়। উপরোক্ত বৈজ্ঞানিকগণ বার্থেলোট সমীকরণ (পরে বর্ণিত) ব্যবহার করে এই সংশোধন করেন।

- শব্দের বেগ থেকে: গ্যাসীয় মাধ্যমে শব্দতরক্ষ প্রবাহিত হলে পরপর যে সংকোচন ও প্রসারণ হয় তার প্রকৃতি রুদ্ধতাপীয়। দেখানো যায় যে এরূপ অবস্থায় শব্দের বেগকে (c) নিচের সমীকরণ দ্বারা প্রকাশ করা চলে।

$$r = c^2 \left(\frac{\partial \rho}{\partial P} \right)_m^2 \qquad \cdots \qquad (151)$$

ho গ্যাসের ঘনম্ব । িনির্দিন্ট উক্তার ঘনম্ব ho চাপ P-এর সমানুপাতিক হওয়ার $ho=k'P,\;k'=$ সমানুপাতিক ধ্রুবক.

ৰা
$$\left(\frac{\partial \rho}{\partial P}\right)_T = k' = \frac{\rho}{P}$$
 ... (152)

আবার M আণবিক ওন্ধনবিশিষ্ট গ্যাসের এক গ্রাম অণুর ক্ষেত্রে ho = M/V. সূতরাং

$$\frac{\rho}{P} = \frac{M}{PV} = \frac{M}{RT} \qquad \cdots \tag{153}$$

(151) নং সমীকরণে, ho/P-এর এই মান বাঁসরে পাওয়া বায়,

$$\gamma = \frac{c^* M}{RT} \qquad \cdots \qquad (154)$$

প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে ho/P-এর মান বারখেলোট সমীকরণ অনুসারে নির্ণয় কর। থেতে পারে ।

পরীক্ষার যে যদ্ম ব্যবহার করা হর তা হল 2.5 সেণ্টিমটার ব্যাসবিশিষ্ট প্রায় 15 মিটার দীর্ঘ একটি কুগুলীকৃত নল । এই নলের মধ্যে গ্যাস নেওরা হয় । নলের একপ্রান্ত একটি ইম্পাতের পর্দা দারা বন্ধ করা থাকে । এই পর্দাকে আঘাত করলেই নলের মধ্যে শব্দতরক্ষ প্রবাহিত হয় । নলটির দুই প্রান্তে দুটি ছিদ্রের উপর প্লাটিনামের পাতলা পর্দা লাগানো থাকে । এই দুটি দ্থান অতিক্রম করতে শব্দতরক্ষের যে সময় লাগে তা বৈদ্যুতিকভাবে একটি কাললিক্ (chronograph)-এর সাহাব্যে মাপা হয় । নলের দৈর্ঘ্য এবং এই সময় থেকে শব্দের বেগ, c, নির্ণয় করা হয় । গ্যাসের আর্গবিক ওক্ষন M এবং পরীক্ষাকালীন উক্ষতা T-এর সাহাব্যে (154) নং সমীকরণ অনুসারে Y নির্ণয় করা হর ।

পরীকালক ফলসমূহের পর্যালোচনা : নিচের তালিকার করেকটি গ্যাসের আর্ণাবক তাপগ্রাহিত। $C_{\rm P}$ ও $C_{\rm V}$, তাদের পার্থক্য $C_{\rm P}-C_{\rm V}$ ও তাদের অনুপাত $C_{\rm P}/C_{\rm V}(=\gamma)$ সংকলিত করা হল ।

তালিকা 1'2. গ্যাসের আণবিক তাপ

গ্যাস	C _P ক্যান্সরি ডিগ্রী ⁻¹	C _V ক্যান্সরি ডিগ্রী ^{−1}	$C_{P} - C_{V}$ ক্যালরি ডিগ্রী $^{-1}$	γ.
হাইড্রোজেন	6.87	4.88	1.99	1.41
হিলিয়াম	5.00	3.02	1.98	1.66
নাইট্রোব্ধেন	6.96	4.97	1.99	1.40
অ ন্ধ্ৰিজে ন	6.99	4.99	2.00	1.40
কার্বন মনোক্সাইড	7.01	5.03	1.99	1.40
কাৰ্বন ডাই-অক্সাইড	8.89	6.86	2.03	1.30
অ্যামোনিয়া	8.77	6.70	2.07	1.31
মিথেন	8.20	6.20	2:00	1.31
दे थिनिन	10.23	8.19	2 04	1.25
অ্যাসিটিলিন	10.45	8.40	2.05	1.24

এই তালিকা থেকে দেখা বাচ্ছে বে বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে আঁশবৈক তাপৰরের পার্থক্য C_P-C_V তাত্ত্বিক মান R অর্থাং 1.99 ক্যালরির প্রায় সমান হলেও কিছু কিছু বিচ্যুতি দেখা দেয়। এই বিচ্যুতি সহজে তরল করা বার এমন গ্যাসের ক্ষেত্রেই বেশি হয়। পরীক্ষা করে দেখা গেছে বে এই বিচ্যুতি কম উক্ষতার সর্বাধিক হয়। তার কারণ কম উক্ষতার গ্যাসগৃলি আদর্শ আচরণ থেকে সবচেরে দুরে থাকে।

আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে আণবিক তাপের মান হওয়া উচিত, ছির চাপে $\frac{5}{2}R$ বা 4.97 ক্যালরি এবং ছির আয়তনে $\frac{3}{2}R$ বা 2.98 ক্যালরি প্রতি ডিপ্রী। একমার হিলিয়াম (এবং অপর করেকটি নিচ্ছির গ্যাস) ব্যতীত অন্যান্য গ্যাসের ক্ষেত্রে এই মান লক্ষণীয়ভাবে বেশি হয়। ফলত γ -এর মান 1.66 অপেকা কম হয়। অগ্র মধ্যে পরমাণ্র সংখ্যা যত বেশি হয় আণবিক তাপের মান ততই বাড়তে থাকে। এর কারণ এই যে অগৃতে পরমাণ্সংখ্যা র্ছির সংগে সংগে অন্তরাণবিক শক্তিরও বৃদ্ধি ঘটতে থাকে। আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে উক্তার সংগে এই বৃদ্ধির হারকে শ্না ধরা হয়, কিন্তু প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে তা হয় না। অন্তরাণবিক শক্তির এই বৃদ্ধি শক্তির সমবন্টন নীতি অনুসরণ করে মোটামুটি হিসাব করা যায়।

শক্তির সমবন্টন নীতি (The principle of equipartition of energy): যে কোন অণুর বেগকে পরস্পর সমকোণে অবস্থিত তিনটি নির্দিন্ট অক্ষরেখার তিনটি উপাংশে বিভক্ত করা যায়। এক গ্রাম অণু গ্যাসে গড় বর্গবেগ যদি \overline{c}^3 হয় এবং এক একটি অক্ষের সমান্তরালে গড় বর্গ-উপাংশের মান যদি বথাক্রমে \overline{u}^3 , \overline{v}^3 এবং \overline{w}^3 হয়, তা হলে

$$\overline{u^2} = \overline{v^2} = \overline{w^2} = \frac{1}{8}\overline{c^2} \qquad \cdots \tag{155}$$

এক গ্রাম অণু গ্যাসের স্থানান্তরণ গতীয় শক্তি (translational kinetic energy) E_t হবে

$$E_t = \frac{1}{2}mN\bar{c}^2 = \frac{3}{2}RT \qquad ... \tag{156}$$

N হল অ্যাভোগ্যাড্রো সংখ্যা। এই শক্তি কেবলমাত্র উষ্ণতা T-এর উপর নির্ভরশীল।

(155) ও (156) নং সমীকরণ থেকে এই সিদ্ধান্তে উপনীত হওর। ষার বে গ্যাসের স্থানান্তরণ গতীর শক্তি পরস্পর সমকোণে অবস্থিত তিনটি অক্ষরেখার বেগবণ্টনের ন্যার সুমুভাবে বণিটত হর'। স্বভাবতই প্রতি অক্ষরেখার প্রতি গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে এই পরিমাণ হবে $\frac{1}{2}RT$, অর্থাৎ প্রতি অণুর ক্ষেত্রে এই পরিমাণ হবে $\frac{1}{2}kT$, k হল বোল্টস্ম্যান ধ্রুবক বা প্রতি অণুর জন্য গ্যাস ধ্রুবক। লক্ষণীয় যে যেসব দিকে শক্তির বণ্টন হয় সেই দিকগুলি এক একটি বর্গরাশি (square term), অর্থাৎ স্থানাংকের বর্গ বা ভরবেগ বা বেগের বর্গ দ্বারা চিহ্নিত হয়। কোন অণুর সম্পূর্ণ শক্তিকে প্রকাশ করার জন্য বতগুলি স্থানর্ভর বর্গরাশির প্রয়োজন হয়, বর্গরাশির সেই সংখ্যাকে ঐ অণুর স্থাভদ্ধ্যমান (degrees of freedom) বলা হয়। স্থানান্তরণ গতীয় শক্তির ক্ষেত্রে মোট তিনটি বর্গরাশির প্রয়োজন হয়, স্তরাং এক্ষেত্রে স্থাতন্তামান হবে তিন। উপরের আলোচনায় একথা স্পন্ট হয়েছে যে, কোন অণুর সমগ্র শক্তি বিভিন্ন স্থাভদ্ধ্যমানের মধ্যে সম্ভাবে বন্টিভ হয় এবং প্রতি স্থাভদ্ধ্যমানের জন্ম এই শক্তির পরিমাণ হবে $\frac{1}{2}kT$ । এই নীতিকে শক্তির সমবন্টন নীতি বলা হয়। ম্যাক্সওয়েলের বণ্টন সূত্র থেকে সহজেই এই নীতির উপপাদন করা যায়।

আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে এরূপ মনে করা হয় যে অণুর সমগ্র শক্তির একমাত্র উৎস হল স্থানান্তরণ । সৃতরাং আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে স্থানান্তরণ গতীর শক্তি ব্যাতিরেকে আর কোন শক্তি দেখা যাবে না । স্বভাবতই প্রতি গ্রাম অণুর জন্য শক্তি (E) হবে,

$$E = \frac{3}{2}RT \qquad \cdots \qquad (157)$$

সংজ্ঞানুসারে
$$C_{\mathbf{v}} = (\partial E/\partial T)_{\mathbf{v}}$$
 ... (158)

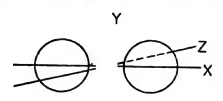
স্তরাং
$$C_{\rm V} = \frac{3}{2}R$$
 \cdots (159)

অতএব
$$\gamma = \frac{C_P}{C_V} = \frac{\frac{5}{2}R}{\frac{3}{2}R} = 1.66$$
 ··· (161)

প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে শক্তিবণ্টনের চিন্নটি অবশ্য অন্যরূপ। সেক্ষেত্রে প্রতি অব্ব হ্যানান্তরণের হুল্য স্থাত হার্যানানের সংখ্যা তিন হবে ঠিকই, কিছু অনুগৃলির ঘূর্ণন (rotation) এবং কম্পন (vibration) হুলিত কারণে বে শক্তির উদ্ভব হবে তার স্থাতহ্যামানের সংখ্যাকেও গণনা করতে হবে। একাপুক অনুসমূহ ঘূর্ণন ও কম্পন বাহ্নত হওয়ায় তাদের সমগ্র শক্তি প্রতি গ্রাম অনুর হ্রার তাদের স্মর্য হ্রাক ও বং আদর্শ গ্যাসীয় অনুর ন্যার তাদের স্মর্য শক্তি ১৫ন এর আর্গন, নিরন প্রভৃতি নিশ্চির গ্যাসের ক্ষেত্রে প্রকৃতপক্ষে স্থান 1.66-এর

শ্বই কাছাকাছি হয়। কিন্তু একাধিক প্রমাণুবিশিন্ট অণুর ক্ষেত্রে ঘূর্ণন ও কম্পনজাত কারণে স্বাভন্যামান তিনের বেশি হবে এবং স্বভাবতই তাদের আগবিক তাপগ্রাহিতা (শ্বির আয়তনে) $\frac{2}{3}R$ -এর বেশি হবে।

দ্বিপরমাণুক অণুর ক্ষেত্রে স্থানাত্তরণ স্থাতক্যামান হবে 3। ঘূর্ণনের ক্ষেত্রে দুটি পরমাণুকে পরস্পর কয়ভাবে অবস্থিত দুটি অক্ষ বরাবর ঘূর্ণনিরত ংরা যায়। দুটি অক্ষের জন্য দুটি বর্গরাশির প্রয়োজন হবে। সূতরাং ঘূর্ণনের হন্য স্থাতক্যামান



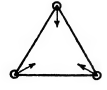
চিত্র 1.15. বিপরমাপুক অপুর বৃর্ণন

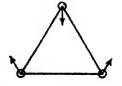
হবে 2। দৃটি পরমাণু একে অপরের বিপরীতে কম্পিত হয়। ফলে অণুটির ক্তিনা ও গভীয় দৃইপ্রকার শক্তিই থাকবে। এই দৃইপ্রকারের শক্তি যথাচমে দুটি বর্গরাশির দারা প্রকাশিতবা। সৃতরাং কম্পন স্থাতন্তাম্যনের সংখ্যাহবে 2।

অতএব একটি দ্বিপরমাণুক অণুর ক্ষেত্রে মোট স্থাতন্দ্রামান 7 হবে এবং মোট শক্তি হবে $7 imes_k T$ বা $\frac{7}{2}kT$ । প্রতি গ্রাম অণুর ক্ষেত্রে,

$$E=rac{7}{2}NkT=rac{7}{2}RT$$
, কারণ $Nk=R$ । ্সুতরাং $C_{f V}=\left(rac{\partial E}{\partial T}
ight)_{f V}=rac{7}{2}R=rac{7}{2} imes 2=7$ ক্যালরি ।

অবৈথিক (non-linear) ত্রিপরমাণুক অণুর ক্ষেত্রে স্থানান্তরণের জন্য স্থাতক্সমান হবে ৪ এবং ঘূর্ণনের জন্ত হবে ৪। এছাড়া ত্রিপরমাণুক অণুর







हिवा 1.16. जिलत्रवानुक चनुत पूर्वन

ক্ষেত্রে তিনরকম কম্পনবেগ দেখা দেবে। প্রত্যেক প্রকার কম্পনবেগের স্থাতন্দ্রামান 2 হওয়ায় মোট কম্পন স্থাতন্দ্রামান 6 হবে। অর্থাৎ অরৈখিক বিপরমাণুক অণুর ক্ষেত্রে মোট স্থাতন্দ্রামান হবে 12 এবং প্রতি গ্রাম অণুর জন্য মোট শক্তি E হবে,

$$E = 12 \times \frac{1}{4}RT = 6RT \qquad \cdots \qquad (162)$$

সাধারণভাবে বদি একটি অণুতে n পরমাণু থাকে, তাহলে স্থানান্তরণ স্বাতন্ত্রমান 3 হবে ; অণুটি বদি অরৈখিক হয় তাহলে ঘূর্ণন স্বাতন্ত্রমান 3 হবে এবং অণুটির (3n-6) প্রকার কম্পন থাকার কম্পন স্বাতন্ত্রমান হবে 2(3n-6)। রৈখিক অণুর ক্ষেত্রে ঘূর্ণন স্বাতন্ত্রমান হবে 2 এবং কম্পন স্বাতন্ত্রমান হবে 2(3n-5)। বদি r এবং v বথাক্রমে ঘূর্ণন ও কম্পন স্বাতন্ত্রমান হয়, তাহলে প্রতি গ্রাম অণুর জন্য মোট শক্তি E হবে,

$$E = (3 + r + v) \times \frac{1}{2}RT \qquad \cdots \qquad (163)$$

সূতরাং
$$C_{\mathbf{v}} = \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{\mathbf{v}} = \frac{1}{2}(3 + r + v) R$$
; (164)

$$C_{P} = C_{V} + R = \frac{1}{2}(5 + r + v) R$$
 (165)

$$\gamma = \frac{5 + r + v}{3 + r + v} \tag{166}$$

খ্ব কম উঞ্চায় বখন অণুসমূহের ঘূর্ণন ও কম্পনন্তর হয় নিয়তম, তখন বে কোন গ্যাসের ক্ষেত্রে Y হবে 1'66-এর সমান। পরীক্ষামূলকভাবে

তালিকা 1.3. ভির আয়তনে আণবিক তাপগ্রাহিতা (ক্যালরি ডিগ্রী $^{-1}$)

গ্যাস	γ	0°	100°	200°	500°	1200°	2000•
A	1.666	2.98	2.98	2.98	2.98	3.00	3.00
H,	1.41	4.87	4.93	5.05	5.16	5.67	6.58
N ₂ , O ₂ , CO	1.40	4.99	5.05	5.15	5.26	5· 7 5	6.3
Cl _s	1.36	5.95	6.3	6.7	6.9	7.1	7.2
CO,	1.31	6.68	7.69	9.04	9.75	10.6	11.1
NH,	1.32	6.62	7.05	8.3	9.5	11.4	-

হাইড্রোজেন ও ডরটেরিরমের ক্ষেত্রে এরূপ পাওরা গেছে। উক্তাবৃদ্ধির সংগে সংগে অবশ্য γ-এর মান কমতে থাকে, কারণ তখন ঘূর্ণন ও কম্পনজাত শক্তিরও প্রকাশ ঘটতে থাকে।

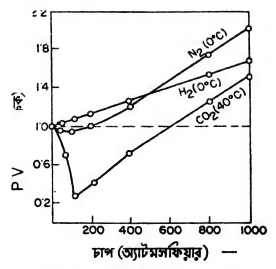
পূর্ব-পূন্তার তালিকায় পরীক্ষালক ফল সমিবিন্ট করা হয়েছে। দেখা বাচ্ছে বে এক-পরমাণুক নিষ্দির গ্যাসসমূহের ক্ষেত্রে তাত্ত্বিক ও পরীক্ষালব্ধ ফল একই হয়। H_a, N_a, O_a, CO প্রভৃতি দ্বিপরমাণুক অণুর ক্ষেত্রে আণবিক তাপ প্রায় 5 ক্যালরি ডিগ্রী⁻¹। এর মধ্যে 3 ক্যালরি স্থানাম্ভরণের জন্য হওয়ায় ঘূর্ণন ও কম্পনের জন্য 2 ক্যান্সরি অর্থাৎ R হবে। তার অর্থ ঘূর্ণন ও কম্পনের সন্মিলিত স্থাতন্দ্রামান 2 হবে। এই ধরনের দ্বিপরমাণুক অণুকে দৃঢ় বুর্ণক (rigid rotator) বলা হয়। Cl -এর ক্ষেত্রে আণবিক তাপ প্রায় 6 কালেরি ডিগ্রী হওয়ায় ঘূর্বন ও কম্পনজাত শক্তি হবে 3 ক্যালরি বা $rac{3}{2}R$, অর্থাৎ কম্পন ও ঘূর্ণনের মোট স্বাভন্মামান হবে 3। স্থাতন্দ্রামান বেশি হওয়ার কারণ এই যে এক্ষেত্রে কম্পনের সংগে সংগে একটি অক্সরেখা বরাবর ঘূর্ণন হবে । H. প্রভৃতি অণুর ক্ষেত্রে এবং Cl. অণুর ক্ষেত্রে বে ধরণের ঘূর্ণন হয় তা প্রকৃতপক্ষে বিভিন্ন হওয়ায় কেবলমার Cl. অণুর তাপগ্রহিতার ক্ষেত্রে এই ঘূর্ণনের অবদান থাকবে, কিন্তু $H_{
m s}, \, N_{
m s}$ প্রভৃতি অণুর ক্ষেত্রে এই অবদান থাকবে না. এরূপ যুক্তি গ্রহণযোগ্য নয়। সূতরাং তাপ-গ্রাহিতার পার্থক্যের অন্যতর কারণ থাকা সম্ভব । সেরূপ একটি সম্ভাবনা এই যে উক্তারন্ধির সংগ্রে সংগ্রে তাপগ্রাহিতা $rac{1}{2}R$ -এর গুণিতক হিসাবে বাড়ে না । সমগ্র অণুসমূহের একাংশের সম্ভাব্য সবগুলি বর্গরাশি কার্যকরী হয় এবং উষ্ণতাবৃদ্ধির সংগে সংগে এই অংশ বাড়তে থাকে। যেমন ধরা যাক সাধারণ উক্তায় Cl - এর অর্ধেক অণু ঘূর্ণিত ও কম্পিত হয়। এর জন্য মোট সাতটি বর্গরাশির প্রয়োজন হবে। অণুসমূহের বাকী অর্ধাংশ যদি কেবলমাত্র ঘূর্ণিত হর (কম্পিত হয় না) তাহলে মোট পাঁচটি বর্গরাশির প্রয়োজন হবে। সৃতরাং সমগ্র অণুসমূহের ক্ষেত্রে গড়ে ছয়টি বর্গরাশির প্রয়োজন হবে। ফলত আণবিক তাপ হবে $6 imes rac{1}{2}R$ বা 3R বা 6 ক্যালরি ডিগ্রী $^{-1}$ । উক্টার্যন্তর সংগে সংগে 7 স্বাতন্দ্রামানবিশিষ্ট অণুসংখ্যা বাড়তে থাকে, ফলে আণবিক তাপের মানও বাড়তে থাকে। আণবিক তাপের সর্বোচ্চ মান অবশ্য 7-এর বেশি হওয়া উচিত নয়, কিন্তু পরীক্ষায় দেখা বায় 1200° বা তার চেয়ে বেশি উক্তার Cl.-এর আণবিক তাপ 7-এর চেয়ে বেশি হয়। উক্তার সংগ্রে আণবিক তাপের পরিবর্তনকে কোরান্টামবাদ দ্বারা ব্যাখ্যা করা হয়ে थाक ।

প্রকৃত গ্যাস (Real gases)

প্রাকৃত গ্যাস (Real gases) । গতিবাদ প্রয়োগ করে বেসব সমীকরণ পাওয়া বার সেগুলি প্রকৃতপক্ষে কোন গ্যাসই সঠিক মেনে চলে না। উচ্চ উক্তার ও খুব কম চাপে গ্যাসগুলি সাধারণভাবে গতিবাদ খেকে প্রাপ্ত সমীকরণ PV = nRT মেনে চলে, কিল্পু বিপরীতক্ষেত্রে, অর্থাৎ কম উক্তার ও উচ্চ চাপে খুব বেশি রকমের বিচ্যুতি লক্ষ্য করা বার। এই কারণে গ্যাসগুলিকে আদর্শ গ্যাস (ideal gas) ও প্রকৃত গ্যাস (real gas) এই দৃইভাগে ভাগ করা হয়। আদর্শ গ্যাস প্রকৃতপক্ষে কল্পিত গ্যাস, কারণ বে গ্যাস গতি সমীকরণ, অর্থাৎ গতিবাদ, পুরোপুরি মেনে চলে তাকেই আদর্শ গ্যাস বলা হয়। প্রকৃত গ্যাস হল বান্তব অন্তিশ্বসম্পন্ন গ্যাস। প্রকৃত গ্যাসসমূহ আদর্শ গ্যাসের থেকে পৃথক, কারণ তারা সাধারণভাবে গতি সমীকরণ মেনে চলে না। কেবলমাত্র কতকগুলি নির্দিণ্ট শর্ত প্ররোগ করলে তবেই কোন কোন ক্ষেত্রে প্রকৃত গ্যাসসমূহ আদর্শ গ্যাসের সমীকরণ মেনে চলে।

প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে আদর্শ আচরণ থেকে বেসব বিচ্যুতি লক্ষ্য করা বার তা সংক্ষেপে নিচে বর্ণনা করা হল ।

বিষ্ণাতি (Deviations from Boyle's law): বয়েশের সূত্র অনুসারে নির্দিণ্ট উষ্ণতায় কোন গ্যাসের চাপ-আয়তন



हिन 1.17. हारशब नश्त PV-अब शबिवर्छन

গৃণফল (PV) ধ্রুবক হবে। রেনো (H. V. Regnault, 1847-1862) এবং আমাগাট (E. H. Amagat, 1880-1893) বিভিন্ন গ্যাসের সংনমাতার (compressibility) উপর যে পরীক্ষানিরীকা করেন তার ফল থেকে দেখা যার বরেলের এই সূত্র সম্পূর্ণ ঠিক নর।

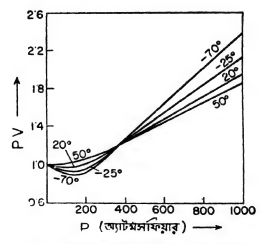
নির্দিন্ট উক্তার বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে অ্যামাগাট বে সকল PV-P লেখচিত্র পান তা আংগিকভাবে (1.17) নং চিত্রে দেখান হল । এই চিত্রে P-অক্ষের সমান্তরাল ভগ্নরেখাদ্বারা আদর্শ ক্ষেত্রে বেরূপ হওয়া উচিত তা বোঝান হল । শূন্যচাপে PV-এর আপক্ষিক মান 1.0 ধরা হরেছে । চিত্র থেকে দেখা যাছে যে $CO_{\mathfrak{g}}$, $H_{\mathfrak{g}}$ এবং $N_{\mathfrak{g}}$ -এর প্রত্যেকের ক্ষেত্রেই অধিক চাপে PV-এর মান আদর্শ মান অপেক্ষা বেশি হয়, অর্থাং চাপপ্রয়োগে আরতনের যতখানি সংকোচন হওয়া উচিত, তা হয় না । সূত্রাং অধিক চাপে গ্যাসগৃলি কম সংনম্য । আবার চাপ যদি বেশি না হয় তাহলে PV-এর মান আদর্শ মান অপেক্ষা কম হয় । স্বভাবতই এই অবস্থায় গ্যাসগৃলি বেশি সংনম্য । খৃব কম চাপে, প্রায় শূন্য চাপে, কিন্তু সবগুলি গ্যাসের ক্ষেত্রেই PV-মান তাত্ত্বিক আদর্শ মানের সমান । চাপবৃদ্ধির ফলে PV-মানের কিরূপ পরিবর্তন হয় তা (1.4) নং তালিকা থেকে বোঝা যায় ।

जानका 1'4.	চাপ-আয়তন	গৃণফলের	আপেক্ষিক	মান

চাপ (বায়ুমগুল)	হাইড্রোজেন (0°C)	নাইট্রোজেন (0° <i>C</i>)	কাৰ্বন ডাই অক্সাইড (40°C)
1	1.0000	1.0000	1.0000
50	1.0330	0.9846	0.7143
100	1.0639	0.9846	0.2695
200	1.1336	1.0365	0.4087
400	1.2775	1.2557	0.7178
1000	1.7107	2.0641	1.5525

সাধারণভাবে দেখা বার যে সহজে তরলীভূত হয় এমন গ্যাস, এক্ষেত্রে কার্বন ডাই অক্সাইড, কম চাপেও আদর্শ আচরণ থেকে অতিমান্রায় বিচ্যুত হর। অন্যান্য গ্যাদের ক্ষেত্রে 1 থেকে 10 বায়ুমগুল চাপের মধ্যে এই বিচ্যুতি কম হয় (<5%)।

উপরের চিত্র থেকে দেখা বার যে নাইট্রোজেন ও কার্বন ডাই অক্সাইডের ক্ষেত্রে PV-P লেখ প্রথমদিকে নিম্নগামী হরে পরে উর্থবগামী হয়। হাইড্রোজেনের ক্ষেত্রে এরূপ না হয়ে প্রথম থেকেই উর্থবগামী হয়। ফলে নাইট্রোজেন ও কার্বন ডাই অক্সাইডের মত এই লেখ একটি সর্বনিম্ন বিন্দুর মধ্য দিয়ে যায় না। এর কারণ $(1\ 18)$ নং চিত্র থেকে বোঝা যাবে। এই চিত্রে বিভিন্ন উক্ষতায় নাইট্রোজেনের PV-P লেখ দেওয়া হল। এই চিত্র থেকে দেখা যায় যে উক্ষতা র্ন্ধির সংগে সংগে PV-P লেখের নিম্নগামিতা হ্রাস পায় এবং অধিক উক্ষতায় নাইট্রোজেনের PV-P লেখের তিক্ষতায় হাইড্রোজেনের PV-P লেখের অনুরূপ হয়। হাইড্রোজেনের Φ ক্ষেত্রেও এই নিম্নগামিতা লক্ষ্য করা যাবে যথেন্ট কম উক্ষতায়। হিলিয়াম ও নিয়্নও হাইড্রোজেনের নায় আচরণ করে।



চিত্র $1\cdot 18$. নাইট্রোব্লেনের $PV\!-\!P$ চিত্র (বিভিন্ন উঞ্চতায়)

বরেল উষ্ণতা (Boyle temperature): (1.18) নং চিত্র থেকে দেখা যাছে যে উষ্ণতা বৃদ্ধির সংগে নাইট্রোজেনের ক্ষেত্রে PV-P লেখের নিমুগামিতা ক্রমণ হ্রাস পায় এবং লেখের সর্বনিমু বিন্দু ক্রমণ PV-অক্ষের দিকে সরে যায়। সকল গ্যাসের ক্ষেত্রেই এরূপ ঘটনা লক্ষ্য করা যায়। শেষ পর্বন্ত একটি নির্দিণ্ট উষ্ণতায় এই সর্বনিমু বিন্দু PV অক্ষের উপরে

পতিত হর এবং এই অবস্থার লেখটি কিছুদ্র পর্যন্ত P-অক্ষের সমান্তরাল হর, অর্থাৎ মোটাম্টি বেশি চাপ পর্যন্ত বরেলের সূত্র প্রযোজ্য হর । এই নির্দিষ্ট উক্ষতাকে বরেলে উক্ষতা কলা হয় । এই উক্ষতা কোন নির্দিষ্ট গ্যাসের ক্ষেত্রে নির্দিষ্ট, কিল্প বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে বিভিন্ন । বরেল উক্ষতার তাৎপর্য এই যে এই উক্ষতার নিচে কোন গ্যাসের PV-P লেখে প্রারম্ভিক নিমুগামিতা ও শেষে উর্ফ্বগামিতা দেখা বাবে এবং এই উক্ষতার উপরে এই লেখ কুমশ উর্ফ্বগামী হবে । এই উক্ষতার গ্যাসটি মোটাম্টিভাবে বরেলের সূত্র মেনে চলবে । হাইড্রোজেন ও হিলিয়ামের বরেল উক্ষতা খুবই কম, যথাক্রমে প্রায় $-165^{\circ}C$ এবং $-240^{\circ}C$ । নাইট্রোজেন ও অন্যান্য গ্যাসের ক্ষেত্রে এই উক্ষতা মোটাম্টি বেশি । সাধারণভাবে দেখা বার যে সহজে তরলে পরিণত করা বার এরপ গ্যাসের বরেল উক্ষতা অপেক্ষাকৃত বেশি ।

সংলম্যতা শুণাংক (Compressibility coefficient) : নিদিন্ট উক্ষতার প্রতি বায়্মন্ডল চাপ বৃদ্ধির ফলে কোন গ্যাসের একক আয়তনে যে সংকোচন ঘটে তাকে ঐ গ্যাসের সংলম্যতা শুণাংক বলে। পরীক্ষামূলকভাবে দেখা যার যে এই গুণাংক বিভিন্ন গ্যাসের কেন্দ্রে বিভিন্ন হয়। চাপ ও উক্ষতার পরিবর্তনের ফলেও গ্যাসের সংনম্যতা গুণাংক পরিবর্তিত হয় বিভাগ গ্যাসের কেন্দ্রে সংনম্যতা গুণাংক কেবলমাত্র চাপের উপর নির্ভরশীল হওয়া উচিত। গ্যাসের প্রকৃতি বা উক্ষতার উপরে এর নির্ভরশীলতা থাকা উচিত নয়। নিচে নির্ণীত সমীকরণ থেকে একথা আরও স্পন্টভাবে বোঝা যায়।

সংজ্ঞানুসারে কোন গ্যাসের সংনম্যতা গুণাংক (β) হবে,

$$\beta = -\frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial P} \right)_T \qquad \cdots \qquad (167)$$

আদর্শ গ্যাসের গ গ্রামঅণুর ক্ষেত্রে,

$$PV = nRT (168)$$

নিদিন্ট উক্ষতার (168) নং সমীকরণকে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়

$$PdV + VdP = 0$$
বা $P\left(\frac{\partial V}{\partial P}\right)_{\mathbf{T}} = -V$
স্থতরাং $\beta = -\frac{1}{V}\left(\frac{\partial V}{\partial P}\right)_{\mathbf{T}} = \frac{1}{P}$... (169)

চার্ল্ স্-এর স্ত্রের খেকে বিচ্যুতি (Deviations from Charles' law) ঃ চার্লসের সূত্র অনুসারে নির্দিন্ট চাপে প্রতি ডিগ্রী সেণ্টিপ্রেড উক্টা বৃদ্ধির জন্য কোন গ্যাসের 0°C উক্টার যে আয়তন থাকে তার নির্দিন্ট অংশ বৃদ্ধি পায় । একক আয়তনের ক্ষেত্রে এই নির্দিন্ট গৃণক হবে 0'003661 । নির্দিন্ট চাপে প্রতি ডিগ্রী উক্টা বৃদ্ধির জন্য একক আয়তনে যে বৃদ্ধি ঘটে তাকে ঐ গ্যাসের প্রসারাংক (coefficient of expansion) বলে । গার্ণিতিকভাবে প্রসারাংক α-এর সমীকরণ হবে,

$$\alpha = \frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{\rm F} \tag{170}$$

আদর্শ গ্যাসের ক্রেন্সের (168) নং সমীকরণকে নির্দিষ্ট চাপে উক্তার সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

সৃতরাং আদর্শ গ্যাসের প্রসারাংক কেবলমাত্র উক্ষতার উপর নির্ভরশীল হবে, কিন্তু গ্যাসের প্রকৃতি বা চাপের উপর নির্ভরশীল হবে না। কিন্তু বাজ্রবক্ষেত্র দেখা যায় যে প্রকৃত গ্যাসসমূহের প্রসারাংক গ্যাসের প্রকৃতি এবং চাপের উপরেও নির্ভরশীল হয়। (1.5) নং তালিকা থেকে দেখা যায় যে চাপের সংগে গ্যাসের প্রসারাংকের পরিবর্তন ঘটে।

তালিকা 1.5. 0° থেকে 100° সেণ্টিগ্রেড উষ্ণতান্তরে গড় প্রসারাংক

চাপ (বায়্মওল)	হাইড্রোজেন	নাইট্রোজেন	কাৰ্বন ডাই অক্সাইড
1	366×10 ⁻⁸	368×10 ⁻⁵	372×10 ⁻⁵
200	314	433	1115
<i>5</i> 00	278	315	349
1000	218	-	206

আরও দেখা বাচ্ছে বে অপেক্ষাকৃত কম চাপে প্রসারাংকের মান তাত্ত্বিক মান 0'003661-এর খুবই কাছাকাছি হয়। চাপ যত বৃদ্ধি পার ততই প্রসারাংকের অধিকতর পরিবর্তন ঘটে, অর্থাৎ গ্যাসগৃলির আচরণ চার্পসের স্ত্র থেকে তত বেশি বিচ্যুত হয়। সহজে তরল করা যায় এমন গ্যাসসমূহের ক্ষেত্রে এই বিচ্যুতি অপেক্ষাকৃত বেশি হয়। প্রসারাংক-চাপ লেখকে শ্ন্যচাপ পর্যন্ত বর্ণিত করে প্রসারাংকের যে মান পাওয়া যায় তা তাত্ত্বিক আদর্শমানের সমান।

ভারতি বাংগার সূত্র থেকে বিচ্যুতি (Deviations from Avogadro's law) ঃ অণ্র মধ্যে উপস্থিত পরমাণুসমূহের ভর যোগ করে যে আণবিক ভর পাওয়া যায়, সেই ভরের ভিত্তিতে 1 গ্রাম অণু গ্যাস 0°C উষ্ণতায় এবং 1 বায়্মগুল চাপে যে আয়তন অধিকায় করে, আভোগ্যাড্রোর সূত্র অনুসারে, তার পরিমাণ হওয়া উচিত 22,400 ঘ. সে. । এই আয়তন গ্যাসের প্রকৃতির উপর নির্ভরশীল নয়।

গ্যাস	আণবিক ওজন	0°C উষ্ণতায় ও 1 বায়্মগুল চাপে 1 গ্রাম অণুর আয়তন		
হাইড্রোজেন	2.016	22,425 ঘ. সে.		
নাইটোজেন	28.016	22,402		
অক্সিজেন	32.000	22,394		
অ্যামোনিয়া	17.032	22,084		
কাৰ্বন ডাই অক্সাইড	44.010	22,264		

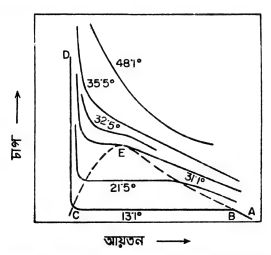
তালিকা 1.6. গ্রাম-আণবিক আয়তন

(1.6) নং তালিকা থেকে দেখা যায় যে বিভিন্ন গ্যাসের গ্রাম আণবিক আয়তন মোটাম্টি ধ্রুবক, কিন্তু সঠিক ধ্রুবক নয়। এ থেকে বোঝা যায় যে প্রকৃত গ্যাসগৃলি আভোগ্যাড্রোর সূত্র ঠিক ঠিক মেনে চলে না। আরও দেখা যায় যে সহজে তরলীভূত হয় এমন গ্যাসের ক্ষেত্রে বিচ্যুতির পরিমাণ, আগের মতই, অপেক্ষাকৃত বেশি।

ভূল-থমসন প্রসারণ (Joule-Thomson expansion) : গ্যাসের গতিবাদ অনুসারে কোন গ্যাসের শক্তি তার উক্তার উপরে নির্ভরশীল,

চাপ বা আরতনের উপরে নর। কিন্তু দেখা যার বে কোন গ্যাসকে সাচ্ছন্ত প্রাগের মধ্য দিয়ে রুদ্ধতাপীরভাবে উচ্চ চাপ থেকে নিমু চাপে প্রসারিত করলে তার উক্তার পরিবর্তন ঘটে। এই ঘটনাকে জুল-থ্যস্ত্র প্রভাব (Joule-Thomson effect) বলে। আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে প্রসারণের ফলে কোন শক্তি-পরিবর্তন, অর্থাৎ উক্তা-পরিবর্তন, হবার কথা নয়।

প্রপ্ত জের সমতাপীয় লেখচিত্র : সন্ধি অবস্থা (Andrews' isothermals : The critical state) : কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের আরতনের উপর নির্দিণ্ট উষ্ণতার চাপের প্রভাব সম্পর্কে এপ্ত জের (T. Andrews) কারু প্রকাশিত হয় 1869 খ্রীফান্দে । কার্বন ডাই অক্সাইডের চাপ-আরতন লেখচিত্রটিতে দেখা যাছে যে 48° 1° উষ্ণতার যে লেখ পাওয়া যার তা বরেল সূত্র থেকে প্রাপ্ত লেখের ন্যার (PV= ধ্রুবক), কিন্তু তার নিচে যে কোন উষ্ণতার এই লেখচিত্রের প্রকৃতি অন্যরূপ । 13° 1° উষ্ণতার লক্ষণীয় যে AB অংশ PV= ধ্রুবক লেখের অনুরূপ । এই অংশে চাপর্যন্ধির সংগে সংগে আরতন হ্রাস পার । BC অংশ V-অক্ষের সমান্তরাল হওরার এই অংশে আরতনের পরিবর্তন ঘটলেও চাপের কোন



চিত্র 1.19. কার্বন ভাই অক্সাইড গ্যাসের সমতাপীর $P ext{-}V$ চিত্র

পরিবর্তন হর না। প্রকৃতপক্ষে এই অংশে গ্যাস ক্রমণ তরলে পরিণত হতে থাকে। তরলীভবন শুরু হয় B বিন্দৃতে এবং শেষ হয় C বিন্দৃতে।

CD অংশ স্বভাবতই তরল কার্বন ডাই অক্সাইডের উপর চাপের প্রভাব নির্দেশক। চাপপ্রয়োগে তরঙ্গের আরতনের খুব বেশি সংকোচন হয় না ৮ তাই CD অংশ মোটামূটি খাড়াভাবে অবস্থিত। সূতরাং ABCD লেখকে তিনভাগে ভাগ করা যার, AB, BC এবং CD। AB অংশ গ্যাসের कना, BC यश्य जतमीख्यानत कना धवर CD यश्य जतामत कना h ABCD লেখে একটি সর্বোচ্চ বিন্দু (B) এবং একটি সর্বনিমু বিন্দু (C) আছে। উকতা বৃদ্ধির সংগে সংগে দেখা যায় যে B ও C বিন্দুন্বয় ক্রমণ পরস্পরের নিকটবর্তী হয় এবং BC অংশের দৈর্ঘ্য হাস পায়। AB ও ${
m CD}$ অংশের প্রকৃতি একই থাকে। $31.1\,^{\circ}C$ উঞ্চার ${
m B}$ ও ${
m C}$ বিন্দুষয় अकत मिनिए इस E विन्युर्फ, अर्थार छत्रनी छवन अर्थ BC अविरि विन्युर्फ পরিণত হয়। অর্থাৎ E বিন্দুর একপাশে গ্যাস এবং অন্যপাশে তরল থাকবে। সূতরাং 31.1° উক্তায় কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের উপর চাপ ক্রমাগত বাড়াতে থাকলে আয়তন কমতে কমতে হঠাং (E বিম্পুতে) তরলে পরিণত হবে এবং তার পরেও আয়তনের সংকোচন হতে থাকবে। 31'1° উষ্ণতার উপরে যে কোন উষ্ণতায় কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের ক্ষেত্রে E বিন্দুর অস্তিত্ব নেই। অর্থাৎ 31°1° উষ্ণতার উপরে তরলীভবন অংশ বিল্পপ্ত। সূতরাং 31.1° উষ্ণতার উপরে কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসকে তরলে পরিণত করা যাবে না, চাপ যতই হোক না কেন। নিচের দিক থেকে 31 1° উষ্ণতা পর্যন্ত লেখগুলির সর্বোচ্চ ও সর্বনিম বিল্পুসমূহের সঞ্চারপথ অধিবত্তাকার হয় এবং অধিবত্তের শীর্ষবিন্দু হয় 🗜 ।

কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের ক্ষেত্রে 31.1° উষ্ণতা হল সর্বোচ্চ উষ্ণতা বার উপরে চাপ প্রয়োগে ঐ গ্যাসকে তরলে পরিণত করা সম্ভব নয়। অন্যান্য গ্যাসের ক্ষেত্রেও এরপ একটি সর্বোচ্চ উষ্ণতা পাওয়া যায়। বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে এই উষ্ণতা বিভিন্ন, কিন্তু নির্দিন্ট গ্যাসের ক্ষেত্রে এই উষ্ণতা বিভিন্ন, কিন্তু নির্দিন্ট গ্যাসের ক্ষেত্রে এই উষ্ণতা বিভিন্ন, কিন্তু নির্দিন্ট গ্যাসের ক্ষেত্রে এই উষ্ণতা বিভিন্ন (critical temperature) বলা হয়। তাহলে সন্ধি উষ্ণতার সংজ্ঞা হবে—

ষে উষ্ণতার উপরে কোন গ্যাসকে কেবলমাত্র চাপ প্রয়োগ করে তরলে। পরিণত করা যায় না, সেই উষ্ণতাকে ঐ গ্যাসের সন্ধি উষ্ণতা বলে।

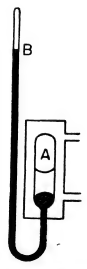
সন্ধি উক্তার কোন গ্যাসকে ঠিক ঠিক তরলীভূত করতে যে চাপের প্রয়েজন হয় সেই চাপকে ঐ গ্যাসের সন্ধি চাপ (critical pressure) বলে। সন্ধি উক্তার ন্যায় সন্ধি চাপও নির্দিষ্ট গ্যাসের জন্য নির্দিষ্ট, কিছু ভিন্ন গ্যাসের কেন্তে বিভিন্ন হবে।

সন্ধি উক্তা ও সন্ধি চাপে কোন গ্যাসের এক গ্রাম অগ্র আয়তনকে ঐ গ্যাসের সন্ধি আয়তন (critical volume) বলা হয়। এটিও নির্দিন্ট গ্যাসের ক্ষেত্রে নির্দিন্ট, কিন্তু ভিন্ন ভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে বিভিন্ন হবে।

কোন গ্যাসের সন্ধি উক্তা, সন্ধি চাপ এবং সন্ধি আয়তনকৈ একটে সন্ধি ঞ্চৰক (critical constants) বলা হয় । যথাক্রমে T_o , P_o এবং V_o দ্বারা এদের চিহ্নিত করা হয় । কোন গ্যাসের সন্ধি অবস্থা (critical state) বলতে বোঝা যায় যে ঐ গ্যাসের চাপ, আয়তন ও উক্তা স্থিতিমাপসমূহের মান P_o , V_o এবং T_o -এর সমান ।

গ্যাসের ক্ষেত্রে সন্ধি ধ্রুবকসমূহের অভিছ গতিবাদের পরিপন্থী। সৃতরাং এটি আর একটি বিচ্যুতি।

সন্ধি চাপ ও সন্ধি উক্ষতার পরীক্ষামূলক নির্ণন্ন: 1822 খ্রীন্টাব্দে দ্য লা তৃর (Cagniard de la Tour) লক্ষ্য করেন যে আংশিক তরলপূর্ণ একটি সীলকরা নলকে ক্রমশ উত্তপ্ত করলে একটি নির্দিন্ট উক্ষতার তরল-গ্যাস



চিত্ৰ 1'20, সন্ধি অবস্থা পৰ্ববেক্ষণ

পৃথকীকরণ তলটি অকস্মাৎ বিল্পু হয়। আবার ঠাণা করতে থাকলে ঐ একই উক্তায় পৃথকীকরণ তলের পুনরাবির্ভাব ঘটে। সন্ধি অবস্থাতেই কেবল এরূপ হওয়া সম্ভব, কারণ সন্ধি অবস্থায় এণ্ডুজের লেখচিত্রে তরলীভবন অংশ একটি বিল্পুতে পূর্ববিস্ত, ফলে গ্যাস-তরল পরিবর্তন আকস্মিকভাবেই হবে। দ্য লা তুরের এই পর্ববেক্ষণের উপর ভিত্তি করে সন্ধি ধ্রুবক নির্গরের যে পদ্ধতি আবিন্দৃত হয় তা মোটামুটি নিয়রপ। পরীক্ষায় ব্যবহৃত ষল্পটি (1.20) নং চিয়ে প্রদর্শিত হল। এই যক্ষে A বাল্বে তরল ও বাষ্পা আবদ্ধ করা হয় মার্কারী ঘারা এবং একটি ম্যানোমিটার B-এর সাথে A-কে যুক্ত করা হয়। B নলে বায়্ব আবদ্ধ থাকে যার আয়তন থেকে মগুলের চাপা মাপা যায়। A-কে একটি আবরণ ঘারা আয়ত করা হয় এবং ঐ আবরণের মধ্য দিয়ে বাষ্পা প্রবাহিত করে A-কে উত্তপ্ত করা হয়। একটি থার্মোমিটারের সাহায্যে উক্তা জানা যায়। A-কে যত উত্তপ্ত করা যায় ততই আবদ্ধ তরল বেশি করে বাষ্পাভূত হয় এবং ভিতরের চাপা বাড়তে থাকে। এই চাপা B ম্যানোমিটার থেকে জানা যায়। একটি নির্দিন্ট উক্তায় হঠাৎ A বাল্বের মধ্যেকার তরল-বাষ্পা পৃথকীকরণ তলটি বিল্পু হয়ে যায়। এই উক্তাই সন্ধি উক্তা। ম্যানোমিটারে এই সময়ে প্রদর্শিত চাপাই সন্ধি চাপা। সম্পূর্ণ বাষ্পাভূত তরলকে ঠাণ্ডা করতে থাকলে নির্দিন্ট উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় আবার পৃথকীকরণ তলটি ফিরে আসে। এই উক্তাপ্ত সন্ধি উক্তায় গ্রহায় গড়কেই

তরল এবং বাষ্পদশার সহাবস্থানের সময়ে সম্পৃত্ত বাষ্পচাপ নির্দিন্ট উক্ষতার আয়তনের উপর নির্ভর করে না। কিন্তু সদ্ধি উক্ষতার উধের কেবলমাত্র বাষ্পের ক্ষেত্রে নির্দিন্ট উক্ষতার আয়তনের উপর চাপ নির্ভরশীল। কয়েকটি ইম্পাতনির্মিত নলে কোন তরলের ভিম্ন ভিম্ন আয়তন আবদ্ধ করে নলগুলিকে বিভিন্ন উক্ষতার উত্তপ্ত করে চাপ মাপা হয়। এক একটি উক্ষতার চাপের বিপরীতে আয়তন স্থাপন করে যে লেখগুলি পাওয়া যায় তার বিয়েষণ দ্বারা সদ্ধি উক্ষতা ও চাপ নির্ণয় করা যায়। যে উক্ষতার উর্ধের আয়তনের সংগে চাপের পরিবর্তন শুরু হয় সেই উক্ষতাই সদ্ধি উক্ষতা এবং সদ্ধি উক্ষতার চাপই হল সদ্ধি চাপ, এই পদ্ধতি ব্যবহার করেন কেলেটেট ও কোলার্দ্র্য (Cailletet and Colardeau, 1888)।

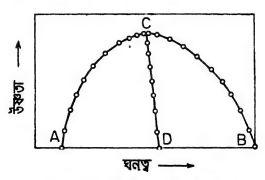
সন্ধি উক্তা নির্ণয়ের একটি বিশিষ্ট পদ্ধতির প্রবর্তন করেন বণ্ড ও উইলিয়াম্স্ (P. A. Bond, D. A. Williams, 1931)। পরীক্ষণীয় তরলে অর্থপূর্ণ একটি শক্ত নলকে একটি ছুরির ফলার উপর অনুভূমিকভাবে স্থাপন করা হয়। নলের নিচের দিকে লাগানো একটি তারের একপ্রান্ত নলের উপর খাড়াভাবে রক্ষিত একটি তুলাদণ্ডের একটি বাছর সংগে আটকে দেওয়া হয়। নলটিকে উত্তপ্ত বায়ু দারা উত্তপ্ত করে প্রথমে অভাত্তরন্থ তরলকে সম্পূর্ণ বাল্পীভূত করার পর তুলাদণ্ডকে ঠিকমত স্থাপন করা হয়। এরপর নলটিকে

ক্রমশ ঠাণ্ডা করা হর। উষ্ণতা কমতে কমতে যখন সন্ধি উষ্ণতার উপনীত হয় তখনই তরল গঠিত হয় এবং সেই তরল গড়িয়ে নলটির একপ্রান্তে সরে বায় এবং সাম্যাবস্থা বিনণ্ট হয়। সংগ্রে সংগ্রে তুলাদণ্ডে টান লাগে এবং তুলাদণ্ডটি একদিকে কাত হয়ে বায়। এইভাবে সন্ধি উষ্ণতা নির্ণয় করা হয়।

শুজুরেখ ব্যাসের সূত্র এবং সন্ধি আয়ন্তন নির্ণয় (Law of rectilinear diameter and determination of critical volume) ঃ একই উক্তায় মাপা কোন তরলের এবং তার সম্প্তের বান্দের ঘনস্বরের গড় উক্তায় একটি সরলরৈখিক অপেক্ষক। এই সূত্রকে বলা হয় শুজুরেখ ব্যাসের সূত্র। এই সূত্রটি আবিক্ষার করেন কেলেটেট এবং ম্যাথিয়াস (L. Cailletet, E. Mathias, 1886) এবং প্রীক্ষা দারা এই সূত্রের সত্যতা প্রথম নিরূপণ করেন ইয়ং (S. Young, 1900)। তরল ও তার সম্প্তের বাম্পের ঘনস্বের গড়কে অর্থোচাপীয় ঘনস্থ (orthobaric density) বলা হয়। t° উক্তায় এই ঘনস্ব ρ_t হলে কেলেটেট ও ম্যাথিয়াসের সূত্র অনুসারে পাওয়া যাবে,

$$\rho_t = \rho_o + \alpha t \qquad \cdots \qquad (172)$$

 ho_o এবং lpha নির্দিণ্ট তরলের ক্ষেত্রে ধ্রুবক। উষ্ণতার বিপরীতে ho_t স্থাপন করে



চিত্ৰ 1.21. উকতা-অর্থোচাপীর খনত লেখ

একটি সরলরেখা পাওয়া যায়। এই সরলরেখার নতি থেকে α এবং ρ_{ϵ} অক্ষে এর ছেদক থেকে ρ_{o} নির্ণয় করা যায়। দেখা যায় যে উক্তা রাদ্ধি পেতে থাকলে তরল ও বাম্পের ঘনদ্বের মধ্যে পার্থকা হ্রাস পেতে থাকে এবং বেহেতু সিদ্ধি উক্তার উর্থেব তরলের অভিত্ব সম্ভব নয়, সেইজনা সিদ্ধি উক্তার শেষ অর্থোচাপীয় ঘনত্ব পাওয়া যাবে। এই উক্তার তরল ও বাম্পের ঘনত্ব

একই হবে। উক্তা-ঘনদ্ব লেখে তরল ও বাষ্পদশার ঘনদ্বসমূহকে উক্তার বিপরীতে দ্থাপন করে একটি অধিবৃত্তাকার লেখ পাওয়া যার। কেলেটেট ও ম্যাথিয়াসের স্রান্সারে প্রাপ্ত উক্তা-ঘনদ্ব সরলরেখা এই অধিবৃত্তকে প্রায় শীর্ষবিন্দৃতে ছেদ করে। এই বিন্দৃর ঘনদ্বই সন্ধি ঘনদ্ব। আগবিক ওজনকে সন্ধি ঘনদ্ব দ্বারা ভাগ করে সন্ধি আয়তন পাওয়া যার।

অর্থোচাপীর ঘনত নির্ণয়ের পদ্ধতি নিয়ুরূপ। একটি অংশাব্দিত নলে জ্ঞাত পরিমাণ (m) তরল আবদ্ধ করে উত্তপ্ত করা হয় এবং নির্দিণ্ট উক্ষতায় নলের অংশাব্দন থেকে তরল ও গ্যাসের আয়তন $v_{\rm L}$ ও $v_{\rm V}$ মেপে নেওয়া হয়। বিদ $ho_{\rm L}$ এবং $ho_{\rm V}$ যথাক্রমে তরল ও গ্যাসের ঘনত হয়, তাহলে

 $m=
ho_{\rm L}v_{\rm L}+
ho_{
m V}v_{
m V}$... (173) ঐ নলে পুনরায় পরীক্ষা করার সময় একই তরলের ভিন্ন ওজন নেওয়া হয় এবং ঐ একই উষ্ণতায় $v_{
m L}$ ও $v_{
m V}$ নির্ণয় করা হয় । তাহলে (173) নং সমীকরণের অনুরূপ একটি সমীকরণ পাওয়া যাবে । এবং এই দূটি সমীকরণের

তালিকা 1'7. সন্ধি ধ্রুবকসমূহ

পদার্থ	উষ তা	চাপ	ঘনত্ব
হিলিয়াম	52°K	2:26 বায়ুমণ্ডল	0.066 গ্রাম ঘ.সে1
হাইড্রোজেন	33.2	12.8	0.031
ना टे प्रोटकन	126.0	33.2	0.311
কাৰ্বন মনোক্সাইড	134.4	34.6	0.311
আর্গন	150.7	48.0	0 510
অক্সিজেন	154.3	49 [.] 7	0.430
মিথেন	190.2	45.6	0.162
কাৰ্বন ডাই অক্সাইড	304.2	72 [.] 9	0.460
নাইট্রাস অক্সাইড	309.6	71.9	0.454
হাইড্রোজেন ক্লোরাইড	324.5	81.6	0.406
হাইড্রোঞ্জেন সালফাইড	373.5	89.0	0.268
অ্যামোনিয়া	405 [.] 5	111.2	0.236
ক্লোরিন	417.1	76 [.] 1	0.573
সালফার ডাই অক্সাইড	430.3	77.6	0.213

সমাধানের দারা $ho_{\rm L}$ এবং $ho_{
m V}$ জানা বাবে । $ho_{
m L}$ এবং $ho_{
m V}$ -এর গড়ই হল অর্থোচাপীর ঘনস্থ ।

আদর্শ আচরণ থেকে বিচ্যুতির কারণ (Causes of deviations from ideal behaviour): প্রকৃত গ্যাস বে গ্যাস-সূত্রগুলি মেনে চলে না তার দ্বারা প্রমাণ হয় বে গ্যাসের স্ত্রসমূহ সম্পূর্ণ সঠিক নয়। এই স্ত্রগুলি গতিবাদ থেকে নিরূপণ করা যায় বলে বোঝা যায় যে গ্যাসের গতিবাদও সম্পূর্ণ সঠিক নয়। বস্তৃত গতিবাদের কয়েকটি ধারার সঠিকতা সম্পর্ক সহক্রেই সন্দেহ করা যায়। যেমন অণুগুলি সম্পূর্ণ দ্বিতিদ্বাপক কিনা, তারা সম্পূর্ণভাবে পারস্পারিক আকর্ষণবাজত কিনা অথবা তাদের নিজস্ব আয়তন খ্বই অলপ কিনা প্রভৃতি বিষয়ে সহজেই সন্দেহ জাগে। যত ক্ষুদ্রই হোক না কেন দৃটি জাগতিক কণার মধ্যে সর্বদাই একটি আকর্ষণ বল কাজ করবে। পরত্ব চাপ যখন বেশি হয়, অর্থাৎ আয়তন যখন কম হয়, তখন অণু-ঘনত্ব বেশি হওয়ায় অণুগুলির মধ্যে পারস্পারিক দ্রত্ব কম হয়, ফলে তাদের মধ্যে আকর্ষণও বৃদ্ধি পায়।

অণুসমূহের নিজস্ব আয়তন যে খুবই কম হয় সেবিষয়ে সন্দেহ নেই। কিল্পু যত কমই হোক তাদের একটা নির্দিন্ট আয়তন থাকবেই। কম চাপে যখন আয়তন খুব বেশি হয়, তখন সেই আয়তনের তৃঙ্গনায় অণুগৃণির নিজস্ব আয়তন উপেক্ষা করা গেলেও উচ্চচাপে, অর্থাৎ কম আয়তনে তৃষ্কু করা সঙ্গত নাও হতে পারে।

একটি অণুর নিজস্ব ব্যাসার্ধ r হলে, অণুটি 2r $(=\sigma)$ ব্যাসার্ধবিশিষ্ট গোলকপরিমাণ স্থানকে নিজের প্রভাবে রাখে, অর্থাৎ এই আয়তনের মধ্যে অপর কোন অণুর প্রবেশ নিষিদ্ধ হয়। সৃতরাং একটি অণুর কার্যকরী আয়তন বা প্রভাবাধীন গোলকের আয়তন (β) হবে,

$$\beta = \frac{4}{3}\pi\sigma^{3} = \frac{4}{3}\pi(2r)^{3}$$

$$= 8 \times \frac{4}{3}\pi r^{3} = 8b_{1} \qquad \cdots \qquad (174)$$

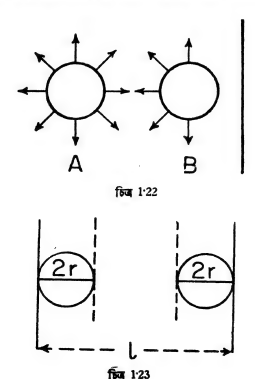
 b_1 হল একটি অণুর নিজস্ব প্রকৃত আয়তন। $oldsymbol{\sigma}$ প্রকৃতপক্ষে অণুসমূহের সংঘর্ষ ব্যাস।

ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ (The van der Waals' equation): ভ্যান ভার ওয়াল্স্ (J. D. van der Waals, 1873) প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে প্রয়োগ করা যার এমন একটি সমীকরণ নির্ণয়ের জন্য

আদর্শ গ্যাসের সমীকরণে দুটি সংশোধনী প্ররোগ করেন। তার মতে গ্যাসের প্রকৃত চাপ (P) আদর্শ চাপ অপেক্ষা সবসময়েই কম হবে। সূতরাং আদর্শ গ্যাস সমীকরণে P-এর পরিবর্তে P+p ব্যবহার করা সঙ্গত হবে। চাপ সংশোধনী p-কে বলা হয় গ্যাসের **অন্তর্মুখী চাপ** (inward pressure) বা সংস্কৃতিক চাপ (cohesive pressure)। অপর সংশোধনী হল আয়তনের ক্ষেত্রে। তিনি পাত্রের সম্পূর্ণ আয়তন থেকে অণুগুলির নিজস্ব আয়তনের জন্য একটি সংশোধনী b বাদ দেন। এই b অণুগুলির ঘারা অধিকৃত আয়তনের একটি পরিমাপ। সূতরাং এক গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে ভান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ দীড়াবে,

$$(P+p) (V-b) = RT \qquad \cdots \qquad (175)$$

প্রকৃত চাপ কম হওয়ার কারণ: অণুসমূহ কঠিন গোলক হওয়ায়, অর্থাৎ অণুসমূহ জাগতিক বস্তুদারা গঠিত গোলক হওয়ায়, তাদের মধ্যে



একটি আন্তরাণবিক আকর্ষণ কাজ করবে। দুটি অণুর মধ্যে দ্রিয়াশীল এই বল অণুষয়ের দ্রম্বের কোন নির্দিণ্ট ঘাতের বাজানুপাতিক হবে। ফলে দুটি অণুর মধ্যে দ্রম্ব যত কম হবে, তাদের মধ্যে আকর্ষণও তত বেশি হবে। গ্যাস যে পাত্রে আবদ্ধ থাকে, সেই পাত্রের মধ্যস্থলে একটি অণু প্রতিসমভাবে অপর অণুসম্হের দ্বারা সর্বাদক থেকে আকৃণ্ট হওয়ায় (চিত্র 1'22—A অবস্থান) অণুটির উপর মোটের উপর কোন আকর্ষণ বলই কাজ করবে না। ফলে অণুটির বেগ বা ভরবেগের কোন পরিবর্তন হবে না। যতক্ষণ পর্যন্ত অণুটি অপর অণুসম্হের দ্বারা পরিবৃত থাকবে ততক্ষণই এরূপ হবে। কিন্তু অণুটি ব্যান দেয়ালের কাছে পৌছায় (চিত্র 1'22—B অবস্থান) তখন অণুটির সম্মুখে (অণু এবং দেয়ালের মধ্যবর্তী অণ্ডলে) অপর কোন অণু না থাকায় কেবলমাত্র পশ্চাংদিকে অসম বলদ্বারা আকৃণ্ট হবে। ফলে অণুটির বেগ বা ভরবেগ কমে যাবে। ভরবেগ কমে যাওয়ার অর্থই হল চাপের হ্রাস। সৃতরাং আন্তরাণবিক আকর্ষণের জন্য প্রকৃত চাপ P আদর্শ তাত্ত্বিক চাপ অপেক্ষা কম হবে। সংশোধনী P আন্তরাণবিক আকর্ষণের একটি পরিমাপ হবে।

চাপ সংশোধনঃ যখন দুটি অণুর মধ্যে সংঘর্ষ ঘটে, তখন অণুদ্বরের বেগের পরিবর্তন ঘটে। পরস্পরের প্রতি অগ্রসরমান অণুদ্বয়ের বেগ সংঘর্ষ পর্যন্ত ক্রমশ কমতে থাকে এবং তারপর বিকর্ষণ হেতু অণুগুলি পরস্পরের থেকে দুরে সরে যায় এবং এই দূরে যাবার সময়ে ছরণ ঘটে। সুতরাং দেখা যাচ্ছে বে প্রত্যেক আণবিক সংঘর্ষের জন্য বেগের মন্দন ও ম্বরণ ঘটার দরুন কিছু সময়ের অপব্যয় হয়। অপব্যয়িত এই সময় আন্তরাণবিক আকর্ষণের এবং ফলত অন্তমু'খী চাপ p-এর একটি পরিমাপ হবে। প্রতি সংঘর্ষের জন্য নন্ট সময়ের এই পরিমাণ ধরা যাক t সেকেণ্ড। আন্তরাণবিক আকর্ষণের অনুপস্থিতিতে র্যাদ একটি অণু Z বার দেয়ালের সংগে সংঘূর্ষ ঘটায় এবং এই আকর্ষণ থাকার ফলে যদি Z সংখ্যক সংঘর্ষ ঘটাবার পথে x সংখ্যক আণবিক সংঘর্ষ ঘটায়. তাহলে মোট সময় নন্ট হবে xt সেকেণ্ড। অর্থাৎ আত্তরাণবিক আকর্ষণ থাকলে দেয়ালের সংগে Z সংখ্যক সংঘর্ষ ঘটাবার জন্য সময় প্রয়োজন হবে (1+xt) সেকেণ্ড। সূতরাং এই অবস্থায় প্রতি সেকেণ্ডে দেয়ালের সংগে সংঘর্ষের সংখ্যা হবে Z/(1+xt)। দেয়ালের সংগে অণুসমূহের সংঘর্ষের ফলে চাপের উৎপত্তি হয়। সূতরাং চাপ সংঘর্ষ-সংখ্যার সমানুপাতিক হবে । আদর্শ তান্ত্রিক চাপ $(P_{
m o})$ Z-এর এবং প্রকৃত চাপ (P) Z/(1+xt)-এর সমানুপাতিক হবে । সূতরাং $P_0 \propto Z$

এবং
$$P \simeq \frac{Z}{1+xt}$$
 অভএব $\frac{P_0}{P} = 1+xt$ অধ্যং $P_0 = P + Pxt$ \cdots (176)

একটি অণু অপর যে সংখ্যক অণুর সংগে সংঘর্ষে লিপ্ত হবে তার সংখ্যা ঐ অণুর বেগ c এবং গ্যাসের ঘনস্থ ho-এর সমানুপাতিক হবে । অর্থাৎ

$$x = k_1 c \rho \quad (k_1 =$$
 ধ্রুবক)
বা $Pxt = Pk_1 c \rho t$ \cdots (177)

এক গ্রাম অণু গ্যাসের অণুসংখ্যা অ্যাভোগ্যাড্রো সংখ্যা N-এর সমান। সূতরাং প্রতি অণুর ভর m এবং গ্রাম আণবিক আয়তন V হলে, সংজ্ঞানুসারে ঘনম (
ho) হবে,

$$\rho = \frac{mN}{V}.$$

অতএব চাপ সংশোধনী p হবে,

$$p = Pxt = Pk_1c\rho t$$

$$= Pk_1c\frac{mN}{V}t \qquad \cdots \qquad (178)$$

চাপ সংশোধনী খুব বড় না হওয়ায় (178) নং সমীকরণে P-কে $mNc^2/3V$ খারা প্রতিস্থাপিত করা যাবে । সূতরাং

$$p = \frac{1}{3} \frac{mNc^{2}}{V} \cdot \frac{mN}{V} k_{1} ct$$

$$= \left\{ \frac{1}{3} (mN)^{3} c^{3} k_{1} t \right\} \cdot \frac{1}{V^{3}} \qquad \cdots \qquad (179)$$

ভানে ভার ওরাল্সের মতে (179) নং সমীকরণে বন্ধনীর মধ্যে আবন্ধ রাশিটি ধ্রুবক হবে এবং তিনি এর পরিবর্তে a ব্যবহার করেন। স্বৃতরাং প্রতি গ্রাম অণুর জন্য

$$p = \frac{a}{V^2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (180)$$

% গ্রাম অবৃ গ্যাসের ক্ষেত্রে অবৃসংখ্যা হবে nN। সৃতরাং (179) নং সমীকরণে N^2 -এর পরিবর্তে n^2N^2 রাশিটি ব্যবহার করতে হবে। সেক্ষেত্রে হবে,

$$p = \frac{n^2 a}{V^2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (181)$$

 $\frac{1}{3}(mN)^3c^3k_1t=a=$ ধ্রুবক ধরায় ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণে কিছুটা ক্রটি থেকে গেল, কারণ উষ্ণতা বৃদ্ধি পেলে অণুর বেগ c বাড়বেই, সূতরাং a—ও বৃদ্ধি পাবে। অবশ্য পরীক্ষায় দেখা যায় যে উষ্ণতার খুব বেশি পরিবর্তন না ঘটালে a-এর মোটামুটি স্থির মান পাওয়া যায়।

এখন সংশোধিত চাপ $(P_{
m o})$ দাঁড়াল (এক গ্রাম অণুর ক্ষেত্রে),

$$P_{\circ} = P + p = P + \frac{a}{V^{\circ}} \qquad \cdots \qquad (182)$$

জায়তন সংশোধনঃ ধরা যাক সমগ্র আয়তন V-কে সম্পূর্ণ ফাঁকা করে নিয়ে N-সংখ্যক অণুকে একের পর এক পৃথক পৃথক ভাবে পারের মধ্যে প্রবিষ্ট করানো হল। প্রথম অণুর আংশিক চাপ p_1 , দিতীয় অণুর আংশিক চাপ p_2 , তৃতীয় অণুর আংশিক চাপ p_3 , মনে করা যাক। একটি অণুর কার্যকরী আয়তন p_3 হলে প্রথম অণুর পক্ষে আয়তন পাওয়া যাবে p_3 , কিন্তু দ্বিতীয় অণুর ক্ষেত্রে এই আয়তন হবে p_3 , কারণ প্রথম অণু পার্যমধ্যে থাকায় তার দ্বারা p_3 আয়তন অধিকৃত হবে। তৃতীয় অণুর ক্ষেত্রে এই আয়তন হবে p_3 একটি অণুর ক্ষেত্রে গ্রাসঞ্চনক p_3 হওরায়,

$$p_{1} = \frac{kT}{V},$$

$$p_{2} = \frac{kT}{V - \beta},$$

$$p_{3} = \frac{kT}{V - 2\beta},$$

$$\dots,$$

$$p_{N} = \frac{kT}{V - (N - 1)\beta}$$

এবং

সমগ্র N সংখ্যক অণুদারা সৃষ্ট চাপ হবে

$$P = p_{1} + p_{2} + p_{3} + \cdots + p_{N}$$

$$= \frac{kT}{V} + \frac{kT}{V - \beta} + \frac{kT}{V - 2\beta} + \cdots + \frac{kT}{V - (N - 1)\beta}$$

$$= \frac{kT}{V} \left[1 + \frac{1}{1 - \beta/V} + \frac{1}{1 - 2\beta/V} + \cdots + \frac{1}{1 - (N - 1)\beta/V} \right]$$

$$= \frac{kT}{V} \left[1 + \left(1 - \frac{\beta}{V} \right)^{-1} + \left(1 - \frac{2\beta}{V} \right)^{-1} + \cdots + \left(1 - \frac{(N - 1)\beta}{V} \right)^{-1} \right]$$

$$\cdots + \left[1 - \frac{(N - 1)\beta}{V} \right]^{-1}$$

eta/V খুবই ছোট হওয়ায় বন্ধনীকৃত রাশিসমূহের বিস্তার ঘটিয়ে এবং eta/V-এর উচ্চতর ঘাতসম্পন্ন পদগুলিকে তুচ্ছ করে পাওয়া যায়,

$$P = \frac{kT}{V} \left[1 + \left(1 + \frac{\beta}{V} \right) + \left(1 + \frac{2\beta}{V} \right) + \left(1 + \frac{(N-1)\beta}{V} \right) \right]$$

$$= \frac{kT}{V} \left[N + \frac{\beta}{V} + \frac{2\beta}{V} + \dots + \frac{(N-1)\beta}{V} \right]$$

$$= \frac{NkT}{V} + \frac{kT\beta}{V^3} \left[1 + 2 + \dots + (N-1) \right]$$

$$= \frac{NkT}{V} + \frac{kT\beta N(N-1)}{2V^3}.$$

N খুব বড় হওয়ায় N-1-এর পরিবর্তে N ব্যবহার করা যাবে। পর্ $oldsymbol{q}$ Nk=R লিখে পাওয়া যায়,

$$P = \frac{RT}{V} + \frac{RTN\beta}{2V^3} = \frac{RT}{V} \left(1 + \frac{N\beta}{2V} \right)$$

$$PV\left(1+\frac{N\beta}{2V}\right)^{-1} = RT \qquad \cdots \qquad (183)$$

 $rac{Neta}{2V}$ \ll 1 হওয়ার (183) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে.

$$PV\left(1-\frac{N\beta}{2V}\right)=RT$$
বা $P\left(V-\frac{N\beta}{2}\right)=RT$
বা $P(V-b)=RT$ \cdots (184)
 $b=\frac{N\beta}{2}=$ ছবক \cdots (185)

আগেই বল। হয়েছে ধে কোন অণুর কার্যকরী আয়তন eta অণুটির নিজস্ব আয়তনের আটগুণ। সূতরাং

$$b = 4Nb, (186)$$

 $N\dot{o}_1$ হল অণুগুলির মোট নিজম্ব আয়তন। অতএব আয়তন সংগোধনী b অণুগুলির মোট নিজম্ব আয়তনের চারগুণ।

যদি n গ্রাম অণু গ্যাস নেওয়। হয়, তাহলে মোট অণুসংখ্যা হবে nN এবং আয়তন সংশোধনীর মান হবে $nN\beta/2$, অর্থাৎ nb ।

এখন এক গ্রাম অণু গ্যাসের জন্য পাওয়া গেল,

সংশোধিত চাপ = $P+rac{a}{V^2}$ এবং সংশোধিত আয়তন = V-b

সৃতরাং গ্যাসীয় অবস্থার সমীকরণ, এক গ্রাম অণুর ক্ষেত্রে, দাঁড়ালো,

$$\left(P + \frac{a}{V^2}\right)(V - b) = RT \qquad \cdots \tag{187}$$

এই সমীকরণ ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণ নামে পরিচিত।

n গ্রাম অণু গ্যাসের ক্ষেত্রে ভ্যান ডার ওয়াল্স্ সমীকরণ হবে,

$$\left(P + \frac{n^3 a}{V^2}\right)(V - nb) = nRT \qquad \cdots \tag{188}$$

ে ৫ এবং b-কে ভ্যান ভার ওয়াল্সের প্রুবক বলা হয়। এই প্রুবকের মান নির্নিন্ট গ্যানের কেন্তে নির্নিন্ট, কিন্তু বিভিন্ন গ্যানের ক্ষেত্রে বিভিন্ন হবে। ভাগ ভার ওয়াল্সের সমীকরণ উপপাদন—বিকল্প পদ্ধি তিলা সংশোধন ঃ যথন গ্যাসের মধ্যে একটি অণু অপর অণুসমূহের ছ. পরিবৃত থাকে, তথন সবদিক থেকে অপর অণুসমূহ ছারা সমভাবে আরুণ্ট হওয়ার ফলে অণুটির উপর আত্তরাণবিক আকর্ষণ ক্রিয়াশীল হবে না। কিছু সংঘর্ষের জন্য অণুটি যথন দেয়ালের নিকটবর্তী হয়, তথন তার সম্মুখে কোন অণু না থাকায় পশ্চাংবর্তী অণুসমূহের ছারা আরুণ্ট হয়। ফলে ভরবেগের, অর্থাং চাপের, হ্রাস ঘটে। দেয়ালের সংগে সংঘর্ষ ঘটার সময় পশ্চাংদিকে যে বল ছারা অণুসমূহ আরুণ্ট হবে তার পরিমাণ নির্ভর করবে আকর্ষণকারী অণুসমূহের সংখ্যার উপর, অর্থাং এই বল গ্যাসের ঘনত্ব ρ -এর সমানুপাতিক হবে। আবার এই চাপহ্রাস প্রতি সেকেণ্ডে দেয়ালের প্রতি একক প্রত্রের সংগে সংঘর্ষরত অণুসংখ্যার সংগে, অর্থাং গ্যাসের ঘনত্বর সংগে সমানুপাতিক হবে। সূত্রাং চাপহ্রাস p মোট ρ 8-এর সংগে সমানুপাতিক হবে। সূত্রাং চাপহ্রাস p মোট ρ 8-এর সংগে সমানুপাতিক হবে। ঘনত্ব

$$p \propto \frac{1}{V^{u}}$$

বা $p=rac{a}{V^3}$, a= প্রতি গ্রাম অণু গ্যাসের জন্য ধ্রুবক।

আয়াডন সংশোধনঃ একটি অণুর ব্যাসার্য r হলে সেই অণু 2r ব্যাসার্য পর্যন্ত স্থানকে অপর কোন অণুর চলাফেরার পক্ষে নিবিদ্ধ করে, অর্থাৎ এই 2r-এর মধ্যে অপর কোন অণুর কেন্দ্র পতিত হলে সংঘর্ষ ঘটবে। সূতরাং একটি অণুর দ্বারা নিষিদ্ধ অণ্ডলের আয়তন β হবে,

$$\beta = \frac{4}{3}\pi (2r)^3 = 8b_1$$

 $b_1=$ অণুর নিজস্ব প্রকৃত আয়তন $=\frac{4}{3}\pi r^3$ । এক গ্রাম অণু গ্যাসের মোট অণুসংখ্যা N। সৃতরাং মোট নিষিদ্ধ অঞ্চল হবে $N\beta$ বা $8Nb_1$ । বৈহেতৃ প্রতি সংলর্থে দুটি অণু অংশগ্রহণ করে, অতএব মোট নিষিদ্ধ অঞ্চল হবে $N\beta/2$ বা $4Nb_1$ । সৃতরাং প্রতি গ্রাম অণুর জন্য আয়তন সংশোধনী b হবে,

 $b=4Nb_1=$ অণুগুলির মোট নিজস্ব আয়তনের 4 গুণ। সূতরাং মুক্ত গ্রাম আশবিক আয়তন=V-b।

 $oldsymbol{V}$ হল এক গ্রাম অণু গ্যাস সম্বালত পাত্রের আয়তন ।

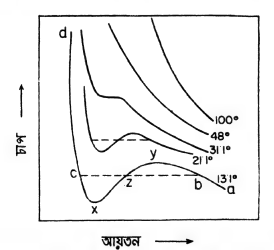
অতএব এক গ্রাম অণু গ্যাসের জন্য ভ্যান ভার ওরাল্স্ সমীকরণ হল,

$$\left(P + \frac{a}{V^2}\right)(V - b) = RT \qquad \cdots \tag{189}$$

ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত সমভাপীয় লেখসমূহ (Isothermals obtained from van der Waals' equation): ভাান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণকে নিচের মত লেখা যায়,

$$-\left(b + \frac{RT}{P}\right)V^2 + \frac{a}{P}V - \frac{ab}{P} = 0$$
 (190)

এই সমীকরণ V-এর সম্পর্কে ঘনকীয় হওয়ায় নির্দিষ্ট উক্টায় চাপ P-এর প্রত্যেক মানের জন্য V-এর তিনটি মান পাওয়া যাবে । এই তিনটি মানই



চিত্র 1-24. ভ্যান ভার ওরাল্সের সমীকরণ অনুসারে প্রাপ্ত সমতাপীর চাপ-আরতন লেখসমূহ

প্রকৃত হতে পারে, অথবা বে কোন একটি মান প্রকৃত এবং অপর দুটি মান কল্পিত (imaginary) হতে পারে। নির্দিণ্ট উক্ষতার এই সমীকরণ অনুসারে কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের ক্ষেত্রে বে P-V লেখচিত্র পাওরা বার তা (1.24) নং চিত্রে দেখান হল। সংগে ভগ্ন রেখাধারা এণ্ডুজের পরীক্ষালক লেখসমূহ দেখানো হল। এই লেখসমূহ পর্যবেক্ষণ করে দেখা বাচেছ বে

অধিক উক্তার, ষেমন 100° বা 48° উক্তার, ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত লেখসমূহ পরীক্ষালন লেখের অনুরূপ। সৃতরাং অধিক উক্তার এই সমীকরণ ব্যবহার করে ভালো ফল পাওয়া যাবে। প্রকৃতপক্ষে সিদ্ধ উক্তার উর্ধেষ কেনে ব্যবহার করে ভালো ফল পাওয়া যাবে। প্রকৃতপক্ষে সিদ্ধ উক্তার উর্ধেষ কেনে বিশ্বন উক্তার ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণ গ্যাসসমূহের ক্ষেত্রে প্রয়েজ্য হবে। কিন্তু সিদ্ধ উক্তার নিচে পরীক্ষালন লেখ ও ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত লেখের, মধ্যে কিছু অমিল দেখা যার। এই অমিল স্বচেরে বেশি হয় লেখের 'তরলীভবন অঞ্চলে'। কম উক্তার দৃটি লেখের মধ্যে মিল পাওয়া যায় ab এবং cd অর্থাং 'তরল'ও 'গ্যাসীর' অংশে। কিন্তু byexc অংশে পরীক্ষালন ও তাত্ত্বিক লেখের মধ্যে কোন মিল নেই। by অংশ অতিশীতলীকৃত গ্যাস এবং cx অংশ অতি উত্তপ্ত তরল নির্দেশক। বিশেষ শর্ত প্রয়োগে পরীক্ষানার। লেখের এই দৃটি অংশ অনেক ক্ষেত্রে পাওয়া গেলেও হয় প্র ক্ষান্তন বৃদ্ধি পায়, যা বাস্তব অবস্থায় বায় না। এই অংশে চাপর্যান্ধর ফলে আয়তন বৃদ্ধি পায়, যা বাস্তব অবস্থায় অসম্ভব। এটি ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণের একটি ফ্রটি।

V-এর তিনটি প্রকৃত মূল পাওয়া যায় x থেকে y পর্যন্ত বিভিন্ন চাপে। অন্য অংশে V-এর একটিমাত্র প্রকৃত মূল পাওয়া যায়। তাত্ত্বিক লেখেও পরীক্ষালব্ধ লেখের ন্যায় একটি সর্বোচ্চ ও সর্বনিম্ম বিন্দু পাওয়া যায়, তবে লেখচিত্রে তাদের অবস্থান এক নয়। পরীক্ষালব্ধ লেখের ন্যায় এই সর্বোচ্চ ও সর্বনিম্ম বিন্দু সান্ধি উষ্ণতায় একত্র মিলিত হয়।

ভান ভার ওয়াল্স সমীকরণ ও অ্যামাগাটের লেখচিত্র ঃ ভ্যান ভার ওয়াল্সের সংশোধনী a এবং b-এর মান গ্যাসসম্হের ক্ষেত্রে খ্ব বেশি নয়। কম উষ্ণতায় চাপ যদি কম হয়, অর্থাৎ আয়তন বেশি হয়, তাহলে V-এর তূলনায় b খ্বই ছোট হবে এবং সেক্ষেত্রে লেখা যাবে,

$$\left(P + \frac{a}{V^2}\right)V = RT$$

বা $PV = RT - \frac{a}{V}$... (191)

দেখা বাচ্ছে বে এই অবস্থায় PV-এর মান RT অপেক্ষা কম হবে, অর্থাৎ গ্যাস বেশি সংনম্য হবে । আ্যামাগাটের লেখচিত্র থেকেও এই সিদ্ধান্তে উপনীত হওয়া বায় । কিন্তু চাপ P বিদ বেশি হয়, তাহলে আয়তন V খুব বড়

হবে না। সেকেতে P বেণি হওয়ার a/V় -কে তৃচ্ছ করা বাবে এবং ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণ নিচের মত হবে,

$$P(V-b) = RT$$

বা $PV = RT + Pb$... (192)

এই অবস্থায় PV-এর মান RT অপেক্ষা বেশি হওয়ায় গ্যাসগৃলি কম সংনম্য হবে। এই ফল অ্যামাগাট-লব্ধ ফলের অনুরূপ।

উচ্চ উক্ট তার V-এর মান বেশি হবে। চাপ P বাদি খুব বেশি হয় তাহলে V-এর মান কমে যাবে। সেক্ষেত্রে V-এর তুলনায় b উপেক্ষণীয় হবে না, কিবু P-এর তুলনায় a/V^2 উপেক্ষণীয় হবে এবং উপরের ন্যায় দেখানো যায় যে গ্যাসগুলি কম সংনম্য হবে। পরীক্ষালক ফলও অনুরূপ।

উচ্চ উষ্ণতার চাপ যদি খুব কম হয় তাহলে আয়তন এত বড় হবে ষে a/V^2 এবং b উভয়েই উপেক্ষণীর হবে। সেক্ষেত্রে ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$PV = RT$$
.

সৃতরাং উচ্চ উষ্ণতায় এবং খুব কম চাপে আদর্শ গ্যাস ও প্রকৃত গাাসের মধ্যে কোন প্রভেদ থাকবে না। আ্যামাগাটের পরীক্ষায়ও এই ফলই পাওয়া যায়। সৃতরাং দেখা যাচ্ছে যে ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ থেকে আ্যামাগাটের পরীক্ষালক ফলসমূহকে সঠিকভাবে ব্যাখ্যা করা যায়।

ভাগন ভার ওয়াল্সের সমীকরণ ও সন্ধি অবস্থা (van der Waals' equation and the critical state): ভাগন ভার ওয়াল্সের সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত P-V সমতাপীয় লেখের সর্বোচ্চ ও সর্বনিয়া বিন্দুদ্বর সন্ধি উক্তায় একর মিলিত হয়। সেইজন্য সন্ধি বিন্দুটি ইন্ফ্রেক্সন (inflexion) বিন্দু। এই বিন্দুর গাণিতিক শর্ত এই যে এই বিন্দুতে $\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_T$ এবং $\left(\frac{\partial^2 P}{\partial V^2}\right)_T$ উভয়েই 0 হবে। ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণকে নিচের মত লেখা যায়,

$$P = \frac{RT}{R-b} - \frac{a}{V^2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (193)$$

V-এর সম্পর্কে নির্দিন্ট উক্তার (193) নং সমীকরণকে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যার,

$$\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} = -\frac{RT}{(V-b)^{2}} + \frac{2a}{V^{8}} \qquad \cdots \qquad (194)$$

$$\operatorname{deg}\left(\frac{\partial^{2} P}{\partial V^{2}}\right)_{T} = \frac{2RT}{(V-b)^{3}} - \frac{6a}{V^{4}} \quad \cdots \qquad (195)$$

সন্ধিবিন্দুর শর্ত প্রয়োগ করে পাওয়া যায়

$$\frac{RT_o}{(V_o - b)^2} - \frac{2a}{V_o^3} = 0$$

$$RT_o = 2a$$

ৰা
$$\frac{RT_s}{(V_s - b)^2} = \frac{2a}{V_s^s} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (196)$$

ৰা
$$\frac{RT_c}{(V_c - b)^s} = \frac{3a}{V_c^4} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (197)$$

 V_c এবং T_c বথাক্রমে সন্ধি আয়তন ও সন্ধি উক্ষতা। (196) নং সমীকরণকে (197) নং সমীকরণ দ্বারা ভাগ করে পাওয়া বায়,

$$\frac{V_c - b}{2} = \frac{V_c}{3}$$

$$V_c = 3b \qquad \cdots \qquad (198)$$

(196) নং সমীকরণে V_{σ} -এর এই মান বসিয়ে পাওয়া যায়,

$$RT_{o} = \frac{8a}{27b} \qquad \cdots \qquad (199)$$

$$T_o = \frac{8a}{27Rb} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (200)$$

সন্ধিবিন্দুতে ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ হবে,

বা

$$P_o = \frac{RT_o}{V_o - b} - \frac{a}{V_o^a} \qquad \cdots \qquad (201)$$

 P_o = সন্ধি চাপ। এই সমীকরণে T_o এবং V_o -এর মান বসিরে পাওয়া যার.

$$P_o = \frac{a}{27b^3} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (202)$$

(198), (199) ও (202) নং সমীকরণসমূহকে একলিত করে পাওয়া ধার,

$$\frac{RT_e}{P_eV_e} = \frac{8}{3} = 2.67 \qquad \cdots \qquad (203)$$

 RT_c/P_cV_c কে সন্ধি গুণাংক (critical coefficient) বা ক্যামারলিং-ওনেস্ ধ্রুবক (Kammerling-Onnes constant) বলা হয়।

(198) নং সমীকরণ অনুসারে $V_o/b=3$ হওয়া উচিত। কিছু দেখা যার প্রকৃতক্ষেত্রে V_o/b গ্রুবক নয় এবং এর মান 3 না হরে 2-এর কাছাকাছি হয়। কয়েকটি গ্যাসের সন্ধি গুণাংক (1'8) নং তালিকায় লিপিবন্ধ করা হল।

		•	
গ্যাস	$RT_{c}/P_{c}V_{c}$	গ্যাস	$RT_{e}/P_{e}V_{e}$
হিলিয়াম	3.084	কাৰ্বন ডাই অক্সাইড	3.49
আর্গন	3.424	ইথেন	3.64
নিয়ন	3.086	ক্লোরোবেনজিন	3.78
হাইড্রোজেন	3.06	জন	4.39
নাইট্রোজেন	3.42	অ্যামোনিয়া	4.12
অক্সিজেন	3.42		

তালিকা 1.8. সন্ধি গুণাংক বা ক্যামারলিং-ওনেস ধ্রুবক

সন্ধি গুণাংকের মান বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে একই হয় না, 2'67 তো নয়ই। বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে এই মান 3'4-এর কাছাকাছি হয়। এর দ্বারা বোঝা যায় যে ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ সম্পূর্ণ সঠিক নয়।

ব্য়েল উক্তা (The Boyle temperature): সংজ্ঞানুসারে বয়েল উক্তায় $(T_{\rm B})$ PV-P সমতাপীয় লেখের নিয়তম বিন্দৃটি PV-অক্ষেমিলিত হয়। PV অক্ষে P=0। নিয়তম বিন্দৃর শর্ত হবে,

$$\left[\frac{\partial(PV)}{\partial V}\right]_{T} = 0 \qquad \cdots \qquad (204)$$

ভ্যান ভার ওয়ালুসের সমীকরণ (193)কে V-মারা গুণ করে পাওয়া যায়,

$$PV = \frac{RTV}{V - b} - \frac{a}{V} \qquad \cdots \tag{205}$$

নির্দিন্ট উষ্ণতায় V-এর সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\left[\frac{\partial(PV)}{\partial V}\right]_{\mathrm{T}} = \frac{RT}{V-b} - \frac{RTV}{(V-b)^2} + \frac{a}{V^2} \quad \cdots \tag{206}$$

যখন $T=T_{\rm B}=$ বরেল উষ্ণতা, তখন $[\partial(PV)/\partial V]_{\rm T}=0$, অর্থাৎ

$$\frac{RT_{\rm B}}{V-b} - \frac{RT_{\rm B}V}{(V-b)^2} + \frac{a}{V^2} = 0$$

বা
$$RT_{\mathbf{B}} \cdot \frac{b}{(V-b)^2} = \frac{a}{V^2}$$

বা
$$T_{\rm B} = \frac{a(V-b)^2}{RbV^2}$$
 ... (207):

বয়েল বিন্দুতে P=0 হওয়ায় V হবে খুবই বড়, ফলে $V-b \leftrightharpoons V$ হবে ৮ (207) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$T_{\rm B} = \frac{a}{Rb} \qquad \cdots \tag{208}$$

(208) ও (200) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\frac{T_{\rm B}}{T_{\rm o}} = \frac{27}{8} = 3.375 \qquad \cdots \tag{209}$$

পরীক্ষালক ফলে দেখা যায় যে হাইড্রোজেন ও হিলিয়ামের ক্ষেচ্চে $T_{\rm B}:T_{\rm o}$ অনুপাতের মান 3-এর বেশি হলেও অধিকাংশ ক্ষেচ্চেই এই মান 2.98-এর কাছাকাছি হয়। কোন ক্ষেচ্চেই অবশ্য $T_{\rm B}:T_{\rm o}$ অনুপাত ধ্রুবক নয়। সৃতরাং দেখা যাচ্ছে যে ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ মাচিকভাবে পুরোপুরি সফল নয়।

অনুরূপ অবস্থার সূত্র (The law of corresponding states): কোন গ্যাসের প্রকৃত চাপ P, প্রকৃত আয়তন V এবং প্রকৃত

উক্তা T-কে যথান্রমে সন্ধিচাপ, সন্ধি আয়তন এবং সন্ধি উক্তার আকারে নিচের মত প্রকাশ করা যায়।

$$P=\pi P_{o}$$
 of $\frac{P}{P_{o}}=\pi$
$$V=\phi V_{o}$$
 of $\frac{V}{V_{c}}=\phi$
$$T=\theta T_{o}$$
 of $\frac{T}{T_{o}}=\theta$

 π , ϕ এবং θ গুণকসমূহ প্রকৃত ও সদ্ধি অবস্থায় যথান্তমে P, V এবং T রাশিগুলির অনুপাত। যেহেতৃ P_o , V_o এবং T_o ধ্রুবক, দিল্প P, V এবং T পরিবর্তনীয়, অতএব π , ϕ এবং θ -ও পরিবর্তনীয়। π , ϕ এবং θ -কে কোন গ্যাসের যথান্তমে লযুক্ত চাপ (reduced pressure), লযুক্ত আয়তন (reduced volume) এবং লযুক্ত উষণতা (reduced temperature) বলা হয়।

ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণে P, V এবং T-এর উপরোক্ত মান বিসিয়ে পাওয়া যায়,

$$\left(\pi P_{o} + \frac{a}{\phi^{2} V_{o}^{2}}\right) (\phi V_{o} - b) = R\theta T_{o} \qquad \cdots \qquad (210)$$

(198), (200) এবং (202) নং সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত V_c , T_o এবং P_o -এর মান (210) নং সমীকরণে বসিয়ে পাওয়া যায়,

$$\left(\frac{\pi a}{27b^{2}} + \frac{a}{9\phi^{2}b^{2}}\right)(3\phi b - b) = \frac{8a\theta}{27b}$$

$$\left(\pi + \frac{3}{\phi^{2}}\right)(3\phi - 1) = 8\theta \qquad \cdots \qquad (211)$$

এই সমীকরণকে অবস্থার লঘুকৃত সমীকরণ (reduced equation of state) বলা হয়। লক্ষণীয় যে ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণ থেকে নিগাঁত এই সমীকরণ সম্পূর্ণভাবে ভ্যান ডার ওয়াল্স্ ধ্রুবক a, b এবং গ্যাস-ধ্রুবক R বাজিত। এই সমীকরণে π , ϕ এবং θ এই তিনটি পরিবর্তনীয় উপাদানই কেবলমাত্র আছে। π , ϕ এবং θ যেহেতু (211) নং সমীকরণ দারা পরস্পারের সংগে সম্পর্কিত, সূতরাং এদের মধ্যে দৃটি উপাদান স্থানির্ভর এবং

ভৃতীয়টি বাকী দুটির উপর নির্ভরশীল হবে। সৃতরাং দুটি উপাদান নির্দিষ্ট থাকলে তৃতীয়টিও নির্দিষ্ট থাকবে অর্থাং বিভিন্ন গ্যাসের লঘুকুত চাপ এবং লঘুকুত উষ্ণতা এক হলে তাদের লঘুকুত আয়তনও একই হবে। এই বিবৃতিকে অসুরূপ অবস্থার সূত্র (law of corresponding states) বলা হয়, কারণ এরপ অবস্থাকে অনুরূপ অবস্থা বলা হয়।

অবস্থার লঘুকৃত সমীকরণ প্রয়োগ করে একই π এবং একই θ -মানে বিভিন্ন পদার্থের (সমসত্ত্ব তরল বা গ্যাসীয় অবস্থায়) ϕ -এর যে মান পাওয়া যায় তা থেকে দেখা যায় যে এক্ষেত্রেও ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণ সম্পূর্ণ সঠিক নয় । ϕ -এর মান মোটামুটিভাবে ধ্রুবক হয় । (1'9) নং তালিকায় ϕ -মান দেওয়া হল ।

তালিকা 1'9. অনুরূপ অবস্থার স্ত্র

পদার্থ	φ-তরল	φ-বাজ্প
বেনজিন	0.4065	28.3
<i>n-পেন্টেন</i>	0.4061	28.4
n-অক্টেন	0.4006	29.3
ডাই ইথাইল ইথার	0.4030	28.3
মিথাইল ফর্মেট	0.4001	29.3
কার্বন টেট্টাক্লোরাইড	0.4078	27.5
স্ট্যানিক ক্লোরাইড	0.4031	27.2
ফ্বুরোবেনজিন	0.4067	28.4
$\pi = 0.08846$	$\theta = 0.73 - 0.75$	

ভ্যান ভার ওয়াল্সের ধ্রুবক a এবং b-এর মান নির্ণয় (Determination of the values of van der Waals' constants a and b): পরীক্ষান্বারা বিভিন্ন উপারে ভ্যান ভার ওয়াল্সের ধ্রুবক a এবং b-এর মান নির্ণয় করা বার। এর মধ্যে কয়েকটি নিচে বর্ণনা করা হল। (i) সন্ধি প্রদাবকের মান খেকে: পূর্বে দেখানে। হরেছে বে [(199), (200) ও (202) নং সমীকরণ]

$$RT_{c} = \frac{8a}{27b}$$
, $T_{c} = \frac{8a}{27Rb}$ এবং $P_{c} = \frac{a}{27b^{2}}$ ।

এই সমীকরণগুলি থেকে পাওয়া বায়,

$$b = \frac{RT_o}{8P_o} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (212)$$

$$a = 27b^{2}P_{o} = \frac{27}{64} \cdot \frac{R^{2}T_{o}^{2}}{P_{o}} \quad \cdots \qquad (213)$$

কোন গ্যাসের সন্ধি উষ্ণতা T_o এবং সন্ধি চাপ P_o পরীক্ষামূলকভাবে নির্ণয় করা যায়। সূতরাং (212) ও (213) নং সমীকরণের সাহায্যে a এবং b-এর মান জানা যাবে। a এবং b-এর মান নির্ণয়ের জন্য এই পদ্ধতিটি অধিক ব্যবস্থাত হয়।

(ii) উষ্ণতার সংগে চাপের পরিবর্জনের হার থেকে: নির্দিন্ট আয়তনে কোন গ্যাসের উষ্ণতার সংগে একক চাপের বৃদ্ধির হার যদি α' হয়, তাহলে

$$\alpha' = \frac{1}{P} \left(\frac{\partial P}{\partial T} \right)_{r} \quad \text{an } P\alpha' = \left(\frac{\partial P}{\partial T} \right)_{r} \quad \cdots \quad (214)$$

ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণকে নিচের মত লিখে এবং উষ্ণতার সম্পর্কে নির্দিণ্ট আয়তনে ব্যাসকলিত করে পাওয়া বায়,

$$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{a}{V^2}$$

বা
$$\left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{V} = \frac{R^{\prime}}{V - b}$$
 ... (215)

$$\therefore P\alpha' = \frac{R}{V - b} = \frac{1}{T} \left(P + \frac{a}{V^2} \right) \qquad \cdots \qquad (216)$$

বা
$$TP\alpha' = P + \frac{a}{V^2}$$

$$\frac{a}{V^2} = TP\alpha' - P = TP\left(\alpha' - \frac{1}{T}\right) \quad \cdots \quad (217)$$

$$a = TPV^{2} \left(\alpha' - \frac{1}{T} \right) \quad \cdots \quad (218)$$

(216) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যার,

$$V-b=\frac{R}{P\alpha'}$$

$$b = V - \frac{R}{P\alpha'} \qquad \cdots \qquad (219)$$

কোন গ্যাসীয় মণ্ডলের $P,\,V,\,T$ এবং lpha' পরিমাপযোগ্য হওয়ায় (218) ও (219) নং সমীকরণ অনুসারে a এবং b-এর মান হিসাব করা যায় ।

(iii) কোন গ্যাসের সংনম্যতা গুণাংকের গাণিতিক সংজ্ঞা হল,

$$\beta = -\frac{1}{\bar{V}} \left(\frac{\partial V}{\partial \bar{P}} \right)_T \qquad \cdots \qquad (220)$$

$$\therefore \left(\frac{\partial V}{\partial P}\right)_{T} = -\beta V \text{ at } \left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} = -\frac{1}{\beta V} \cdots \tag{221}$$

ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণকে $[\ (193)\$ নং সমীকরণ $]\ V$ -এর সম্পর্কে নির্দিণ্ট উষ্ণতায় ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} = -\frac{RT}{(V-b)^{3}} + \frac{2a}{V^{3}} \qquad \cdots \qquad (222)$$

(221) ও (222) নং সমীকরণকে একত্রিত করে পাওয়া যায়,

$$\frac{RT}{(V-b)^a} - \frac{2a}{V^a} = \frac{1}{\beta V} \qquad \cdots \qquad (223)$$

ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ এবং (223) নং সমীকরণের সমাধান দ্বারা a এবং b নির্ণয় করা যায় । অবশ্য সেক্ষেত্রে $P,\ V,\ T$ এবং β -এর মান পরীক্ষা দ্বারা নির্ণয় করতে হবে ।

বিভিন্ন গ্যাসের ক্ষেত্রে দেখা যায় যে a এবং b-এর মান উষ্ণতা ও আরতনের পরিবর্তনের সংগে পরিবর্তিত হয়। উষ্ণতা বৃদ্ধির সংগে a এবং b-এর মান হ্রাস পায়। এটি ভ্যান ভার ওয়াল্স্ সমীকরণের আর একটি ফ্রাট।

a এবং b-এর একক:

$$\left(P+rac{n^2a}{V^2}
ight)$$
-এর একক হল চাপের একক।

বা $\frac{n^2a}{V^2}$ -এর একক হবে চাপের একক।

অতএব a-এর একক হবে চাপ × আয়তন ² একক/গ্রাম অণু ² অর্থাৎ বায়ুমশুল-লিটার ² গ্রাম অণু ⁻² একক।

(V-nb)-এর একক = আয়তনের একক

বা nb-এর একক = আয়তনের একক = লিটার একক।

অতএব b-এর একক = লিটার গ্রাম অগু $^{-1}$ ।

(1.10) নং তালিকায় কয়েকটি গ্যাসের a এবং b-এর মান প্রদন্ত হল ।

তালিকা 1.10. ভ্যান ভার ওয়ালুসের ধ্রুবক a এবং b

গ্যাস	a বায়্মগুল লিটার ² গ্রাম অণু ⁻²	<i>b</i> লিটার গ্রাম অণু ⁻¹
হাইড্রোজেন	0.245	2.67×10-a
হিলিয়াম	0.034	2.36
নাইট্রোজেন	1.38	3.94
অক্সিজেন	1.32	3.12
কাৰ্বন ডাই অক্সাইড	3.60	4.28
হাইড্রোব্দেন ক্লোরাইড	3.8	4.1
অ্যামোনিয়া	4.0	3.6
ইথিলিন	4.4	5 ·6
ক্লোরিন	5.2	4.9
মিথেন	2.25	4.3
সালফার ডাই অক্সাইড	6.7	5 .6

উদাহরণ (i): 50°C উক্তার 110 গ্রাম কার্বন ডাই অক্সাইডের আয়তন 5 লিটার হলে তার চাপ কত হবে, (i) যদি কার্বন ডাই অক্সাইড

আদর্শ গ্যাস হয় ; (ii) যদি কার্বন ডাই অক্সাইড ভ্যান ডার ওরাল্স্ সমীকরণ মেনে চলে এবং a ও b-এর মান হয় বথাক্রমে 3.59 বায়্মওল লিটার প্রতি গ্রাম অপূ ও 0.0427 লিটার প্রতি গ্রাম অপূ ।

[কলিকাতা (সাম্মানিক), 1959—অনুদিত]

কার্বন ডাই অক্সাইডের আণবিক ওজন =44। সূতরাং গ্রাম অণুসংখ্যা n=110/44=2.5; আয়তন V=5 লিটার; উক্ষতা $T=273+50=323^{\circ}A$. (i) কার্বন ডাই অক্সাইড বদি আদর্শ গ্যাস হয়, তাহলে চাপ P পাওয়া বাবে P=nRT/V সমীকরণ অনুসারে। R-এর মান 0.082 লিটার বায়ুমওল ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$ ধরলে,

$$P = \frac{2.5 \times 0.082 \times 323}{5} = 13.24$$
 বায়ুমণ্ডল।

(ii) কার্বন ডাই অক্সাইড যখন ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণ মেনে চলে তখন

বা
$$P = \frac{nRT}{V - nb} - \frac{n^2a}{V^2}$$

$$-\frac{2.5 \times 0.082 \times 323}{5 - 2.5 \times 0.0427} - \frac{2.5^2 \times 3.59}{5^2}$$

$$= 13.54 - 0.7975 = 12.74$$
 বায়ুমণ্ডল ।

উদাহরণ (ii) ঃ ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ মেনে চলে এমন একটি গ্যাসের সন্ধি উক্ষতা ও সন্ধি চাপ বথাক্রমে $31^{\circ}C$ এবং 72.8 বায়ুমগুল হলে ঐ গ্যাসের a এবং b-এর মান নির্ণয় কর। R=0.08206 লিটার বায়ুমগুল ভিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অপ্ $^{-1}$ । (বোয়াই, 1956—অনুদিত)

(212) ও (213) নং সমীকরণ থেকে

$$b = \frac{RT_e}{8P_e}$$
 and $a = \frac{27}{64} \frac{R^*T_e^*}{P_e}$

R, $T_{
m e}$ এবং $P_{
m e}$ -এর প্রদন্ত মান ব্যবহার করে পাওয়া বার,

$$b = \frac{0.08206 \times (273 + 31)}{8 \times 72.8} = 0.04284$$
 লৈ./গ্রাম অণু

এবং
$$a = \frac{27 \times 0.08206^{\circ} \times 304^{\circ}}{64 \times 72.8}$$
 $= 3.607$ বায়ুমঞ্জ লিটার $^{\circ}$ গ্রাম অণু $^{-\circ}$ ।

ভাইটিরিসি সমীকরণ (The Dieterici equation): 1899 প্রীণ্টাব্দে ডাইটিরিসি (C. Dieterici) গ্যাসীয় অবস্থার একটি সংশোধিত সমীকরণ উপস্থাপিত করেন। ভ্যান ডার ওয়াল্সের ন্যায় তিনিও আন্তরাণবিক আকর্ষণ এবং অণুসমূহের নিজস্ব আয়তন সম্পর্কিত বিষয়ে সংশোধনী প্রভাব করেন। ভ্যান ডার ওয়াল্সের মতে গ্যাসের মধ্যে এবং দেয়ালের কাছে গ্যাসের ঘনত্ব একই হয়। কিন্তু গ্যাসের মধ্য থেকে একটি অণুকে দেয়ালের কাছে নিয়ে আসতে হলে কিছু কাজ করতে হবে, ফলে দেয়ালের সমীপবর্তী অণু এবং গ্যাসের মধ্যম্পিত অণুর মধ্যে স্থিতীয় শক্তির কিছু পার্থক্য থাকবে। দেয়ালের সমীপবর্তী অণুর স্থিতীয় শক্তির কিছু পার্থক্য থাকবে। দেয়ালের সমীপবর্তী অণুর স্থিতীয় শক্তি কিছুটা বেশি হবে। স্তরাং সনাতন বন্টন নীতি (classical distribution law) অনুযায়ী গ্যাসের মধ্যে এবং দেয়ালের কাছে একক আয়তনে অণুসমূহের সংখ্যা একই হবে না। যদি দেয়ালের সমীপবর্তী অণুসমূহের অতিরিক্ত স্থিতীয় শক্তি প্রতি গ্রাম অণুর জন্য এমি এবং গ্যাসের মধ্যে ও দেয়ালের কাছে একক আয়তনে অণুসংখ্যা ব্যাক্রমে যে এবং গ্রাসের মধ্যে ও দেয়ালের কাছে একক আয়তনে অণুসংখ্যা ব্যাক্রমে যে এবং গ্রাসের মধ্যে ও দেয়ালের কাছে একক আয়তনে অণুসংখ্যা ব্যাক্রমে যে এবং গ্রাসের মধ্যে ও দেয়ালের কাছে একক আয়তনে অণুসংখ্যা ব্যাক্রমে যে এবং গ্রাসের মধ্যে ও দেয়ালের কাছে একক আয়তনে অণুসংখ্যা ব্যাক্রমে যা এবং যে এবং গ্রাসের মধ্যে ও দেয়ালের কাছে একক আয়তনে অণুসংখ্যা ব্যাক্রমে যা এবং যা

$$\frac{n}{n_0} = e^{-\Delta E/RT} \qquad \cdots \qquad (224)$$

চাপ আর্ণাবক ঘনত্বের সমানুপাতিক হওয়ায় (224) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে

$$\frac{P}{P_0} = e^{-\Delta/RT} \qquad \cdots \qquad (225)$$

P পরীক্ষালব্ধ এবং $P_{\rm o}$ গ্যাস-মধ্যবতী অণুসম্হের চাপ, অর্থাৎ আদর্শ তাত্ত্বিক চাপ, কেননা গ্যাসের মধ্যে কোন অণুর উপর ক্রিয়াশীল আন্তরাণবিক আবর্ধণ পরস্পর পরস্পরকে বাতিল করে দেয়। ΔE -কে সূবিধার্থে A স্বার্থা প্রতিস্থাপিত করা হল।

ভ্যান ভার ওয়াল্সের ন্যায় একইভাবে আয়তন সংশোধনী b নির্ণয় করার পর এক গ্রাম অণুর জন্য গ্যাসীয় অবস্থার সমীকরণ দাঁড়াবে,

$$P_{o}(V-b)=RT$$

ৰা
$$P_o = \frac{RT}{V - b}$$
 ... (226)

(225) ও (226) নং সমীকরণ একল্রিত করে পাওরা বার.

$$P = \frac{RT}{V - b} \cdot e^{-\Delta/RT} \qquad \cdots \qquad (227)$$

তাত্ত্বিক উপারে নির্ণীত এই সমীকরণ গ্যাসের ক্ষেত্রে সঠিকভাবে প্রধােজ্য না হওরার এবং ধ্রুবক A চাপের উপর নির্ভরশীল হওরার ডাইটিরিসি (227) নং সমীকরণে আরও একটি সংশােধনী প্রয়ােগ করেন এবং তার ফলে পাওরা যার.

$$P = \frac{RT}{V - b} \cdot e^{-a/RTV} \qquad (228)$$

a একটি ধ্রুবক, ডাইটিরিসি ধ্রুবক নামে পরিচিত। (228) নং সমীকরণই গ্যাসীর অবস্থার জন্য ভাইটিরিসি সমীকরণ।

কম চাপে আরতন যখন খ্ব বেশি হয় তখন $e^{-\omega BT^{p}}$ কে প্রসারিত করে পাওয়া যাবে,

$$e^{-\alpha/RTF} = 1 - \frac{\alpha}{RTV} \qquad \cdots \qquad (229)$$

অতএব
$$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{\alpha}{V(V - b)}$$
 ··· (230)

বেহেতৃ এই অবস্থায় V খুব বড় হয়, অতএব $V(V-b)
ightharpoons V^2$ । সূতরাং

$$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{\alpha}{V^2} \qquad \cdots \tag{231}$$

এই সমীকরণ ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণের অনুরূপ। অতএব দেখা যাচ্ছে যে কম চাপে ডাইটিরিসি সমীকরণ ও ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণে কোন প্রভেদ থাকে না।

ভাইটিরিসি সমীকরণের প্রযোজ্যতাঃ ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণের ন্যায় ডাইটিরিসি সমীকরণের গ্যাসের ক্ষেত্রে মোটামুটি প্রযোজ্য । ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণের ন্যায় ডাইটিরিসি সমীকরণের ক্ষেত্রেও সন্ধি প্রবক্ষমূহ, সন্ধি গুণাংক (RT_o/P_oV_o) , বয়েল উক্তা ও লঘুকৃত সমীকরণ নির্ণয় করে একথা পরিক্ষায় বোঝা যায় ।

সন্ধি ধ্রুবক ও ডাইটিরিসি ধ্রুবক ঃ ভ্রির উক্তার আরতনের সম্পর্কে ডাইটিরিসি সমীকরণকে [(228) নং] ব্যাসকলিত করে পাওয়া বার,

$$\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} = -\frac{RT}{(V-b)^{3}} \cdot e^{-\alpha/RTV} + \frac{RT}{V-b} \cdot \frac{\alpha}{RTV^{3}} \cdot e^{-\alpha/RTV}$$

$$= -\frac{P}{V-b} + \frac{P\alpha}{RTV^{3}} = P\left[-\frac{1}{V-b} + \frac{\alpha}{RTV^{3}}\right]$$
... (232)

(232) নং সমীকরণকে পুনরায় একই ভাবে ব্যাসকলিত করে পাওয়। যায়,

$$\left(\frac{\partial^{3} P}{\partial V^{2}}\right)_{T} = \frac{P}{(V - b^{3})} - \frac{1}{V - b} \left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} - \frac{2P\alpha}{RTV^{3}} + \frac{\alpha}{RTV^{3}} \left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T}$$

$$= P \left[\frac{1}{(V - b)^{3}} - \frac{2\alpha}{RTV^{3}} \right] + \left[\frac{\alpha}{RTV^{3}} - \frac{1}{V - b} \right] \left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} \qquad (233)$$

সন্ধি অবস্থায় $(\partial P/\partial V)_T$ এবং $(\partial^3 P/\partial V^3)_T$ উভয়েই শ্নোর সমান হবে । সূতরাং (232) ও (233) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$\frac{\alpha}{V_s - b} - \frac{\alpha}{RT_s V_s} \tag{234}$$

(234) নং সমীকরনকে (235) নং সমীকরণ দ্বারা ভাগ করে পাওয়া যাবে,

$$V_c - b = \frac{V_c}{2}$$

ৰা
$$V_s = 2b$$
 ··· (236)

(234) নং সমীকরণে V_c -এর এই মান বাসয়ে পাওয়া যাবে,

$$RT_o = \frac{\alpha}{4h}$$
 ... (237)

সন্ধি অবস্থায় ডাইটিরিসি সমীকরণ হবে.

$$P_{o} = \frac{RT_{o}}{V_{o} - b} \cdot e^{-a/RT_{o}V_{o}}$$

$$= \frac{\alpha}{4b^{2}} e^{-2} \cdot \cdots$$
(239)

সূতরাং সন্ধি গুণাংক হবে,

$$\frac{RT_o}{P_oV_o} = \frac{\alpha}{4b} \cdot \frac{1}{2b} \cdot \frac{4b^2e^2}{\alpha} = \frac{1}{2}e^2 = 3.695 \quad \cdots \quad (240)$$

বয়েল উঞ্জা $T_{
m B}$ ঃ ডাইটিরিসি সমীকরণকে V দারা গুণ করে পাওরা যায়,

$$PV = \frac{RTV}{V - b} e^{-a/RTV} \qquad \cdots \tag{241}$$

ন্থির উষ্ণতার (241) নং সমীকরণকে চাপের সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে: পাওয়া যায়,

$$\begin{bmatrix} \frac{\partial(PV)}{\partial P} \end{bmatrix} = \int_{T} \left[\left(\frac{RT}{V - b} - \frac{RTV}{(V - b)^{2}} \right) e^{-\alpha / RTV} \right] + \frac{RTV}{V - b} \cdot \frac{\alpha}{RTV^{2}} \cdot e^{-\alpha / RTV} \left[\left(\frac{\partial V}{\partial P} \right)_{T} \right] \cdots$$
(242)

বয়েল উক্তার, অর্থাৎ চ্ছির উক্তার $PV ext{-}P$ লেখের নিমুত্ম বিন্দু যথন $PV ext{-}$ অক্ষের উপর পতিত হয় তথন $[\partial(PV)/\partial P]_T=0$ হবে। কিন্তু $(\partial V/\partial P)_T$ কথনই 0 হবে না। সূতরাং (242) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$\frac{RT_{B}}{V-b} - \frac{RT_{B}V}{(V-b)^{2}} + \frac{RT_{B}}{V-b} \cdot \frac{\alpha}{RT_{B}V} = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} + \frac{\alpha}{RT_{B}V} \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} + \frac{\alpha}{RT_{B}V} \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$RT_{B} \left[1 - \frac{V}{V-b} - 1, \quad (\text{Thene}) \right] = 0$$

$$T_{\rm B} = \frac{\alpha}{Rb} \qquad \qquad \dots \tag{244}$$

(238) ও (244) নং সমীকরণকে একত্রিত করে পাওয়া যায়

$$\frac{T_{\rm B}}{T_{\rm o}} = 4.0 \qquad \cdots \qquad (245)$$

লযুক্ত সমীকরণ: ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণ থেকে লঘুকৃত সমীকরণ নির্ণয়ের পদ্ধতির অনুরূপ পদ্ধতি অবলয়ন করে এক্ষেত্রে পাওয়া বায়,

$$\pi P_{\sigma} = \frac{R\theta T_{\sigma}}{\phi V_{\sigma} - b} e^{-a/R\theta T_{\sigma}\phi T_{\sigma}} \cdots \qquad (246)$$

আগের মতই $\pi=P/P_c$, $\phi=V/V_c$ এবং $\theta=T/T_c$ । (236), (238) ও (239) নং সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত V_c , T_c এবং P_c -এর মান (246) নং সমীকরণে বসিয়ে পাওয়া যায়,

$$\pi e^{-2} = \frac{\theta}{2\phi - 1} \cdot e^{-\frac{2}{\theta\phi}}$$

$$\pi (2\phi - 1) = \theta \cdot e^{-\frac{2}{\theta\phi}} \qquad \cdots \qquad (247)$$

এই সমীকরণই ডাইটিরিসি সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত অবস্থার লঘুক্ত সমীকরণ। ভ্যান ডার ওয়াল্সের লঘুক্ত সমীকরণের ন্যায় এই লঘুক্ত সমীকরণ থেকেও অনুরূপ অবস্থার সূত্র পাওয়া যায়। সূতরাং ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণের ন্যায় ডাইটিরিসি সমীকরণও গ্যাসের ক্ষেত্রে সম্পূর্ণভাবে প্রযোজ্য হবে না। ডাইটিরিসি সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত V_c এবং RT_c/P_cV_c -এর মান পরীক্ষালব্ধ মান বথাক্রমে 2b এবং 3.4-এর খুবই কাছাকাছি হলেও T_R/T_c -এর মান পরীক্ষালব্ধ মান 2.98-এর চেয়ে অনেক বেশি।

গ্যাসীয় অবস্থার অক্সান্থ সমীকরণসমূহ: ক্লসিয়াস সমীকরণ (The Clausius eqaution): ক্লসিয়াস (R. Clausius) গ্যাসীয় অবস্থার যে সমীকরণ প্রস্তাব করেন তা হল,

$$\left[P + \frac{a}{T(V+C)^3}\right](V-b) = RT \quad \cdots \quad (248)$$

C একটি ধ্রুবক। ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণের a/V^2 -এর পরিবর্তে এখানে $a/T(V+C)^2$ ব্যবহার করার কারণ এই যে ভ্যান ভার ওয়াল্সের ধ্রুবক a এবং b-এর মধ্যে একটিকে যদি উষ্ণতা-নির্ভর মনে না করা হয়, তাহলে অপরটি অবশ্যই উষ্ণতা-নির্ভর হবে। a-কে উষ্ণতার অপেক্ষক ধরে নিয়ে তিনি এ ধরনের সংশোধনী প্রয়োগ করেন। কিন্তু এই সমীকরণে চারটি অবাধ ধ্রুবক (a, b, C) এবং (a, b, C) এবং (a, b, C) একন্য এই সমীকরণকে খ্ব বেশি কাজে লাগানো হয়নি।

বার্থেলোট সমীকরণ (The Berthelot equation) ${\bf 2}$ বারথেলোট (D. Berthelot, 1899) যে সমীকরণ প্রস্তাব করেন তার কোন তাত্ত্বিক ভিত্তি নেই । তিনি সংসক্তি চাপের মান a/V^2 -এর পরিবর্তে a/TV^2 ধরেন । ফলে এক গ্রাম অণু গ্যাসের জন্য তার সমীকরণ দাড়ায় নিচের মত ।

$$\left(P + \frac{a}{TV^2}\right)(V - b) = RT \qquad \cdots \qquad (249)$$

পরীক্ষালন্ধ ফলের ভিত্তিতে বারথেলোট তার সমীকরণের পরিবর্তন করেন। তার মতে আয়তন সংশোধনী বা নিষিদ্ধ আয়তন b-এর মান হবে পরম শূন্য উষ্ণতায় তরলের আয়তনের সমান। কেলেটেট-ম্যাথিয়াস লেখ-সমূহের সাহায্যে তিনি $0^{\circ}A$ উষ্ণতায় এই মান নির্ণয় করেন এবং দেখান যে সিদ্ধি আয়তন V_o এই আয়তনের চারগুণ। সৃতরাং তার মতে

$$b = \frac{V_c}{4} \qquad \cdots \qquad (250)$$

পরীক্ষালন্ধ $P_{\it o}$, $V_{\it o}$ ও $T_{\it o}$ মানের সাহাধ্যে $\it a$ এবং $\it R$ -কে প্রতিস্থাপিত করা খায়। তাঁর মতে

$$a = \frac{16}{3} P_c V_o^2 T_c \qquad \cdots \qquad (251)$$

এবং
$$R = \frac{32}{9} \frac{P_o V_o}{T_o}$$
 ··· (252)

বারথেলোট সমীকরণ (249) নং-কে নিচের মত লেখা বার,

$$PV = RT + Pb - \frac{a}{TV} + \frac{ab}{TV^2} \quad \cdots \tag{253}$$

 ab/TV^* খৃবই ভোট হওয়ায় একে উপেক্ষা করা হয় এবং a/TV পদে V-এয় পায়বর্তে RT/P ব্যবহার করলে (253) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া য়ায়,

$$PV = RT + Pb - \frac{aP}{RT^3} \qquad \cdots \qquad (254)$$

$$= RT \left[1 + \frac{Pb}{RT} - \frac{aP}{R^3T^3} \right]$$

$$= RT \left[1 + \frac{P}{T} \left(\frac{b}{R} - \frac{a}{R^3T^3} \right) \right] \cdots \qquad (255)$$

(250), (252) ও (251) নং সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত b, a এবং R-এর মান (255) নং সমীকরণে বসিরে পাওয়া যায়,

$$PV = RT \left[1 \quad \frac{P}{T} \left\{ \begin{matrix} V_o \\ 4 \end{matrix} \quad \frac{9T_o}{32P_oV_o} \quad \frac{16P_oV_o^2T_o^2}{2T_o^2} \right\} \right] \times \left(\frac{9}{32} \right)^2 \frac{T_o^2}{P_o^3V_o^2} \times \frac{1}{T^3} \right] = RT \left[1 + \frac{9}{128} \cdot \frac{P}{P} \cdot \frac{T_o}{T} \left(1 - 6\frac{T_o^2}{T^3} \right) \right] \quad \cdots \quad (256)$$

এই সমীকরণই বারথেলোট সমীকরণ। কম উষ্ণতায় এই সমীকরণ বাবহার করে খুবই ভালো ফল পাওয়া যায়। সীমিত চাপ স্তরে এই সমীকরণ প্রযোজ্য।

বন্ধেল উষ্ণত। T_B : বারথেলোট সমীকরণকে স্থির উষ্ণতায় চাপের সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\left[\frac{\partial(PV)}{\partial P}\right]_{T} = \frac{9}{128} \frac{RT_{e}}{P_{e}} \left(1 - \frac{6T_{e}^{2}}{T^{2}}\right) \qquad \cdots \qquad (257)$$

বরেল উষ্টার $[\partial(PV)/\partial P]_T = 0$,

অতএব
$$1-\frac{6T_e^3}{T_B^3}=0$$

বা $T_B=\sqrt{6}=2.45$ (258)

দেখা যাচেছ যে পরীফালর T_B/T_s -মান $2^{\circ}98$ -এর চেয়ে এই মান বেশ কম।

লযুক্ত সমীকরণ: $P=\pi P_o$, $V=\phi V_o$ এবং $T=\theta T_o$ বসালে (256) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বার,

$$\pi \phi P_o V_o = R\theta T_o \left[1 + \frac{9}{128} \frac{\pi}{\theta} \left(1 - \frac{6}{\theta^2} \right) \right]$$

$$= \frac{32}{9} \frac{P_o V_o}{T_o} \cdot T_o \theta \left[1 + \frac{9}{128} \frac{\pi}{\theta} \left(1 - \frac{6}{\theta^2} \right) \right]$$

$$\pi \phi = \frac{32}{9} \theta + \frac{\pi}{4\theta} \left(1 - \frac{6}{\theta^2} \right) \qquad \cdots \qquad (259)$$

এই সমীকরণই বারথেলোট সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত অবস্থার লঘুকৃত সমীকরণ। আগের মতই এই সমীকরণ থেকেও অনুরূপ অবস্থার সূত্র পাওরা বার।

সন্ধি প্রুবকসমূহ: (249) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{a}{TV^2} \qquad \cdots \qquad (260)$$

ন্থির উষ্টায় V-এর সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\left(\frac{\partial P}{\partial V}\right)_{T} = \frac{RT}{(V-b)^{2}} + \frac{2a}{TV^{3}} \qquad \cdots \qquad (261)$$

বা

$$\left(\frac{\partial^{3} P}{\partial V^{2}}\right)_{T} = \frac{2RT}{(V-b)^{3}} - \frac{6a}{TV^{4}} \qquad \cdots \qquad (262)$$

যেহেতু সন্ধি অবস্থায় $(\partial P/\partial V)_T$ এবং $(\partial^2 P/\partial V^2)_T$ উভয়েই শূন্য হয়, অতএব (261) ও (262) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\frac{RT_o}{(V_o - b)^a} = \frac{2a}{T_o V_o} \tag{263}$$

বা

$$\frac{RT_o}{(V_o - b)^3} = \frac{3a}{T_o V_o^4} \qquad \cdots \qquad (264)$$

(263) নং সমীকরণকে (264) নং সমীকরণ দ্বারা ভাগ করে পাওয়া বায়,

$$V_{o} - b = \frac{2V_{o}}{3}$$

$$V_{c} = 3b \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (265)$$

(263) নং সমীকরণে V_o -এর মান বাসিয়ে পাওয়া যায়,

$$RT_o^{\,2} = \frac{8a}{27b} \qquad \cdots \qquad (266)$$

(268)

সন্ধি অবস্থায় মূল সমীকরণ হবে,

$$P_{o} = \frac{RT_{o}}{V_{o} - b} - \frac{a}{T_{c}V_{o}^{3}}$$

$$\frac{P_{c}}{RT_{c}} = \frac{1}{V_{o} - b} - \frac{a}{RT_{c}^{3}V_{o}^{3}}$$

$$\frac{P_{o}}{RT_{c}} = \frac{1}{2b} - \frac{a \times 27b}{8a \times 9b^{3}}$$

$$= \frac{1}{2b} - \frac{3}{8b}$$

$$= \frac{1}{8b} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (267)$$

সৃতরাং RT_o/P_oV_o -এর মান ভ্যান ডার ওয়াল্স্ ও বারথেলোট-সমীকরণের ক্ষেত্রে একই হয় ।

 $\frac{RT_o}{PV} = \frac{8b}{9b} = \frac{8}{9} = 2.67 \cdots$

গ্যাসীয় অবস্থার সাধারণ সমীকরণঃ প্রকৃত গ্যাসের আচরণ ব্যাখ্যা করার জন্য আরও অনেকগুলি সমীকরণ প্রস্তাবিত হয়েছে। এখানে ওনেস্ ((H. K. Onnes, 1901) প্রস্তাবিত সাধারণ সমীকরণের উল্লেখ করা হল।

$$PV = RT \left[1 + \frac{B(T)}{V} + \frac{C(T)}{V^2} + \cdots \right] \quad \cdots \quad (269)$$

B(T), C(T) প্রভৃতি কেবলমার উক্তার অপেক্ষক এবং এগুলিকে বথাকমে বিতীয়, তৃতীয় প্রভৃতি ভিরিয়াল সহগ (virial coefficients) বলা হয়। এই সমীকরণ ব্যবহার করে ভালো ফল পাওয়া যায়।

গ্যাসের ঘনত্র ও আপবিক ওজন (Gas Densities and Molecular Weights)

গ্যানের খনস্থ (Gas density): গ্যানের খনস্থ বলতে একক আর্ডনে গ্যানের ভর বোঝার। কিন্তু গ্যানের আরতন চাপ ও উক্তার উপর নির্ভরশীল হওয়ায় নির্দিন্ট চাপ ও উক্ষতায় কোন গ্যাসের ঘনদ্ব নির্ণয় করতে হয়।

আণবিক ওজন নির্ণয়ের জন্য অক্সিজেনের সম্পর্কে গ্যাস-ঘনত্ব ব্যবহার করা হয়। অক্সিজেনের ঘনত্ব একই চাপে ও উক্ষতায় 16'00 ধরা হয়।

প্রমাণ ঘলত্ব (Normal density): এক প্রমাণ লিটার গ্যাসের ভরকে ঐ গ্যাসের প্রমাণ ঘলত্ব বলা হয়। প্রমাণ লিটার হল 0°C উক্তায় 45° অক্ষাংশে সমৃদ্রপৃষ্ঠে 76 সে.মি. পারদ চাপে এক লিটার আয়তনের সমান।

সীমান্দ্র খনত (Limiting density): কোন গ্যাসের প্রমাণ খনত্ব নির্ণয় করার জন্য প্রথমে যে কোন উক্ষতায় ও চাপে খনত্ব নির্ণয় করা হয় এবং পরে গ্যাসীয় অবস্থার সমীকরণের সাহায্যে ঐ খনত্বকে সংশোধিত করে প্রমাণ খনত্ব হিসাব করা হয়। কিব্ প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে আদর্শ গ্যাসের সূত্রসমূহ প্রযোজ্য না হওয়ায় আদর্শ গ্যাসের সমীকরণের সাহায্যে এই সংশোধন করা উচিত নয়। প্রকৃত গ্যাসের আচরণের সংগে সমতা রক্ষা করে সংশোধন করলে যে খনত্ব পাওয়া যায় তাকে বলা হয় সীমান্দ্র খনত্ব (limiting density)।

যে অবস্থার অ্যাভোগ্যাড্রো সূত্র প্রযোজ্য হবে সে অবস্থার প্রমাণ উষ্ণতা ও চাপে এক গ্রাম অণু গ্যাসের সঠিক আয়তন হবে 22.414 লিটার। সৃতরাং প্রমাণ ঘনস্থ ho হবে,

$$\rho = \frac{M}{22.414} \qquad \cdots \tag{270}$$

M=গ্যাসের আণ্
বিক ওজন। সংজ্ঞানুসারে ho হবে সীমাস্থ ঘনত্ব ho_o -এর সমান। অতএব

$$\rho_{\circ} : \frac{M}{22.414} \qquad \cdots \qquad (271)$$

(271) নং সমীকরণ অনুসারে নিণাঁত আণাবিক ওজন সঠিক হয় এবং সঠিক কাজের জন্য এই আণবিক ওজন ব্যবহার কর। হয়ে থাকে।

আদর্শ আচরণ থেকে বিচ্যুতির জন্ম সংশোধন (Correction for deviation from ideal behaviour): বরেদের স্ত কেবলমাত্র অত্যান্স চাপে গ্যাসের কেত্রে প্রযোজ্য হওরায় অত্যান্স চাপে নিগতি

ঘনস্থই গ্যাসের সঠিক ঘনস্থ হবে। এই ঘনস্থই সীমাস্থ ঘনস্থ। প্রমাণ ঘনস্থ ρ নির্ণর করার পর তাকে অত্যালপ চাপের $(Lt_{P\to 0})$ ক্ষেত্রে সংশোধিত করে নিলে এই ঘনস্থ পাওয়া যাবে। $0^\circ C$ উষ্ণতায় কোন গ্যাসের g গ্রামের আয়তন যদি P_1, P_2, P_3 \cdots প্রভৃতি চাপে যথাক্রমে V_1, V_2, V_3 \cdots প্রভৃতি হয়, তাহলে তার প্রমাণ ঘনস্থ হবে P_1 চাপে $\frac{g}{P_1V_1}$, P_2 চাপে $\frac{g}{P_2V_3}$, P_3 চাপে $\frac{g}{P_3V_3}$ প্রভৃতি। বয়েলের সূত্র এই অবস্থায় সঠিকভাবে প্রযোজ্য না হওয়ায় বিভিন্ন চাপে প্রমাণ ঘনস্থ একই হবে না। $0^\circ C$ উষ্ণতায় অত্যালপ চাপে (P_0) যদি g গ্রাম গ্যাসের আয়তন V_0 হয়, তাহলে প্রমাণ ঘনস্থ ρ হবে $\frac{g}{P_0V_0}$ । ρ -এর এই মান হবে সঠিক এবং এই মান সীমাস্থ ঘনস্থ ρ_0 -এর সমান হবে। এখন

প্রমাণ ঘনত্ব
$$ho = rac{g}{P_{\mathbf{1}} V_{\mathbf{1}}}$$
 ($P_{\mathbf{1}}$ চাপে)

এবং সীমাস্থ ঘনত্ব $ho_{\rm o} = \frac{g}{P_{
m o} V_{
m o}}$

স্তরাং
$$\rho_{\rm o} = \rho \times \frac{P_{1}V_{1}}{P_{\rm o}V_{0}}$$
 (272)

অতএব যে কোন চাপে প্রমাণ ঘনত্ব নির্ণয় করে তাকে P_1V_1/P_0V_0 দ্বারা গুণ করে সীমাস্থ ঘনত্ব ρ_0 পাওয়া যাবে। কিন্তু P_0 অত্যক্ষপ চাপ হওয়ায় V_0 হবে খুবই বেশি। এই কারণে প্রত্যক্ষভাবে P_0V_0 -এর মান নির্দ্ধ করা সম্ভব নয়। পরোক্ষভাবে P_0V_0 -এর মান নির্দ্ধণিত নীতি অনুযায়ী নির্ণয় করা যায়।

্কম সংনম্য গ্যাসের ক্ষেত্রে দেখা যায় যে এক বায়ুমণ্ডল চাপের থেকে কম চাপে PV ও P-এর মধ্যে একটি সরলরৈখিক সম্পর্ক বিদ্যমান । সেক্ষেত্রে মোটামূটি কম চাপে বিভিন্ন PV-মানকে P-এর বিপরীতে স্থাপন করে এবং প্রাপ্ত লেখকে PV অক্ষ পর্যন্ত বিধিত করে উৎপদ্র ছেদক থেকে P_0V_0 -এর মান নির্ণয় করা হয়। এই মান (272) নং সমীকরণে বিসয়ে ρ -এর মান হিসাব করা হয়।

অধিক সংশ্রম্য গ্যাসের ক্ষেত্রে PV-মানের আপেক্ষিক পরিবর্তন $(P_0V_0-P_1V_1)/P_1V_1$ -এর সংগে P সমানুপাতিক হয় । সুতরাং

$$\frac{P_{0}V_{0} - P_{1}V_{1}}{P_{1}V_{1}} = \lambda P_{1} \tag{273}$$

সমানৃপাতিক ধ্রুবক λ-কে বলা হয় সং**নম্যভা গুণাংক** (compressibility coefficient)। (273) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$P_{o}V_{o} = P_{1}V_{1} (1 + \lambda P_{1}) \qquad \cdots \qquad (274)$$

মোটামৃটি কম দুটি পৃথক চাপ P_1 এবং P_2 -তে PV মান নির্ণয় করে λ হিসাব করা যায় । পরীক্ষাকালীন চাপ এক বায়ুমণ্ডল হলে,

$$P_{0}V_{0} = P_{1}V_{1}(1+\lambda)$$

$$\overline{A} = \frac{P_{1}V_{1}}{P_{0}V_{0}} = \frac{1}{1+\lambda} \qquad \cdots \qquad (275)$$

সূতরাং সীমাস্থ ঘনত্ব ho_o এবং প্রমাণ ঘনত্ব ho-এর মধ্যে সম্পর্ক দাড়াবে,

$$\rho_{\rm o} = \rho. \, \frac{1}{1+\lambda} \qquad \qquad \cdots \tag{276}$$

 λ জানা থাকায় ho_o নির্ণয় করা যাবে এবং তখন (271) নং সমীকরণ অনুসারে গ্যাসের আর্ণবিক ওজন M হিসাব করা যাবে ।

ঘনত্ব ও ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণঃ ভ্যান ডার ওয়াল্স্-এর সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$PV - bP + \frac{a}{V} - \frac{ab}{V^2} = RT$$

অতিক্ষুদ্র ab/V^2 পদটিকে উপেক্ষা করে এবং a/V পদে V-কে RT/P দ্বারা প্রতিক্ষাপিত করে পাওয়া যায়,

$$PV - bP + \frac{aP}{RT} = RT$$

$$PV = RT + bP - \frac{aP}{RT}$$

$$= RT \left[1 + \frac{bP}{RT} - \frac{aP}{R^2T^2} \right]$$

$$=RT\left[1+P\left(\frac{b}{RT}-\frac{a}{R^{2}T^{2}}\right)\right]$$

$$=RT[1+AP] \qquad \cdots \qquad (277)$$

এখানে
$$A = \frac{b}{RT} - \frac{a}{R^2T^2} = \frac{b}{RT} \left[1 - \frac{a}{bRT} \right] \cdots$$
 (278)

সন্ধি প্রবক P_c এবং T_c -এর মান হল.

$$P_o = \frac{a}{27b^2}$$
 এবং $T_o = \frac{8a}{27Rb^2}$

সুতরাং
$$\frac{P_a}{T_a} = \frac{a}{27b^2} \times \frac{27Rb}{8a} = \frac{R}{8b}$$

$$b = \frac{RT_o}{8P_o} \qquad \cdots \tag{279}$$

$$a = \frac{27RT_{o}b}{8} = \frac{27}{8} \cdot \frac{RT_{o}}{P_{o}} \times \frac{RT_{o}}{8P_{o}}$$

$$= \frac{27}{64} \cdot \frac{R^{2}T_{o}^{2}}{P_{o}^{2}} \qquad \cdots \qquad (280)$$

(278) নং সমীকরণে a এবং b-এর এই মান বাসিয়ে পাওয়া যায়,

$$A = \frac{1}{8} \frac{T_o}{TP_o} \left[1 - \frac{27}{8} \frac{T_o}{T} \right] \qquad \cdots \tag{281}$$

 $P_{
m o}V_{
m o}\!=\!RT$ হওয়ায় (277) নং সমীকরণকে $P_{
m o}V_{
m o}$ দ্বারা ভাগ করে পাওয়া যায়,

$$\frac{P_1 V_1}{P_0 V_0} = \frac{RT}{RT} (1 + AP_1) = 1 + AP_1 \quad \cdots \tag{282}$$

P এবং V-এর পরিবর্তে এখানে $P_\mathtt{1}$ এবং $V_\mathtt{1}$ লেখা হল । $P_\mathtt{1}$ যদি $\mathbf{1}$ বায়ুমণ্ডল হয় তাহলে

$$\frac{P_1 V_1}{P_0 V_0} = 1 + A \qquad ... \tag{283}$$

মৃতরাং
$$\rho_0 = \rho \cdot \frac{P_1 V_1}{P_0 V_0} = \rho(1+A)$$
 ··· (284)

(211) নং সমীকরণ অনুসারে A সহজেই নির্ণের। সূতরাং (284) নং সমীকরণ অনুসারে 1 বায়ুমগুল চাপে গ্রাম আণবিক আয়তন V সংখ্যাগত দিক থেকে RT-এর সমান হবে। সূতরাং আণবিক ওজন হবে,

$$M = \rho_0 V = \rho_0 RT$$

= $\rho RT(1+A)$... (285)

এই সমীকরণ অনুসারে আণবিক ওজন নির্ণয় করা যাবে।

আণবিক ওজন নির্ণয়—বিকল্প পদ্ধতি: আণবিক ওজন নির্ণয়ের জন্য আদর্শ গ্যাসের সূত্রসমূহ ব্যবহার করে আসম মান পাওয়া যায় $\mathbb N$ মোটাম্বটি কাজের জন্য এই মান ব্যবহার করা চলে। M আণবিক ওজনবিশিষ্ট কোন গ্যাসের g গ্রাম নিলে গ্রাম অণু সংখ্যা n হবে g/M। n-এর এই মান আদর্শ গ্যাস সমীকরণ PV=nRT-তে বসিয়ে পাওয়া যাবে,

$$PV = \frac{g}{M}RT$$
বা $M = \frac{gRT}{PV} = \frac{g}{V} \cdot \frac{RT}{P}$
 $= \frac{\rho}{P} \cdot RT$... (286)

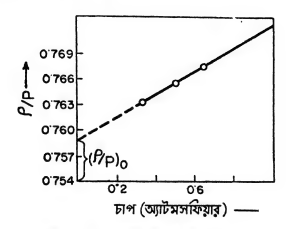
এখানে $\rho =$ গ্যাসের ঘনত্ব = g/V.

অত্যান্স চাপে (P
ightarrow 0) ho/P-এর মান জানতে পারলে সঠিক আণবিক ওজন নির্ণয় করা যাবে, কারণ সেক্ষেত্রে প্রকৃত গ্যাসগৃলি PV=nRT সমীকরণ মেনে চলে । অর্থাৎ

$$M = \begin{pmatrix} \rho \\ \hat{P} \end{pmatrix}_{o} RT \qquad \cdots \tag{287}$$

 $(
ho/P)_o$ প্রত্যক্ষভাবে নির্ণয় করা সম্ভব নয়। কিন্তু (
ho/P)-কে P-এর বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওয়া যায় তাকে বাঁধত করে শ্নাচাপে (অর্থাৎ অত্যক্ষ চাপে) ho/P-এর মান নির্ণয় করা যায়। ho/P-P লেখ অধিকাংশ ক্ষেত্রেই সরলরৈখিক হওয়ায় এরূপ করা সম্ভব হয়। যেসব ক্ষেত্রে ho/P-P লেখ সরলরৈখিক হয় না সেসব ক্ষেত্রে যম্নসহকারে লেখকে বাঁধত করে $(
ho/P)_o$ নির্ণয় করা সম্ভব।

এই পদ্ধতিকে আর্ণাবক ওজন নির্ণয়ের সীমান্দ ঘমদ পদ্ধতি বলা হয়। নির্দিন্ট উক্তায় বিদ দৃটি গ্যাসের আর্ণাবক ওজন M_1 এবং M_2 হয় এবং বথাদেমে P_1 ও P_2 চাপে তাদের ঘনদ্ব একই হয়, তাহলে (286) নং সমীকরণ অনুসারে পাওয়া যায়,



চিত্র 1.25. আমোনিয়া গ্যাসের সীমান্থ ঘনত নির্ণর

$$M_1=rac{
ho}{P_1}RT$$
 এবং $M_2=rac{
ho}{P_2}RT$ অর্থাৎ $rac{M_1}{M_2}=rac{P_2}{P_1}$ (288)

ষদি দ্বিতীয় গ্যাস অক্সিজেন হয় তাহলে $M_{_2}=32$ । সুতরাং $P_{_1}$ এবং $P_{_2}$ নির্ণয় করে $M_{_1}$ নির্ণয় করা যাবে। কিন্তু $M_{_1}$ -এর নির্ণীত মান সঠিক হবে না, কারণ এক্ষেত্রে আদর্শ গ্যাসের সমীকরণ ব্যবহার করা হয়েছে। যদি $P_{_1}$ এবং $P_{_2}$ খুব কম হয় তাহলে M-এর নির্ণীত মান সঠিক হবে। অর্থাৎ

$$\frac{M_1}{M_2} = \left(\frac{P_s}{P_1}\right)_c \tag{289}$$

 $(P_{s}/P_{1})_{o}$ ছার। প্রায় শূন্য চাপের কাছাকাছি P_{s}/P_{1} -এর মান বোকার । এই পদ্ধতিকে আগবিক ওজন নির্ণরের সীমান্দ্র চাপে পদ্ধতি বলা হয় । বিভিন্ন চাপে P_{s}/P_{1} অনুপাত নির্ণর করে তাকে P_{s} বা P_{1} -এর বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওয়া যায় সেই লেখকে শূন্য চাপ পর্যন্ত বাঁধত করলে যে ছেদক উৎপন্ন হয়, তাই হল P_{s}/P_{1} -এর সীমান্দ্র মান $(P_{s}/P_{1})_{o}$ ।

গ্যান্সের ঘনদ্ব মাপন (Measurement of gas density) ঃ রেনোর পদ্ধতি (Regnault's method) ঃ রেনোর (H. V. Regnault, 1845) পদ্ধতিতে প্রথমে জ্ঞাত আয়তনবিশিষ্ট একটি পরিক্ষার কাচের গোলককে শ্নীকৃত করে ওজন করা হয়। জ্ঞাত চাপ ও উক্ষতার এই গোলককে গ্যাসভার্ত করে ওজন করা হয়। প্রতিবার ওজন করার সময় তুলাদণ্ডের অপর প্রান্তে একটি সদৃশ গোলক স্থাপন করা হয়। এর ফলে প্রবতাজনিত ও গোলকের উপর জলীয় বান্সের ঘনীভবন-জনিত কারণে বে ভূল হয় তার নিরসন করা যায়। এতৎসত্ত্বেও শ্ন্য গোলক ও গ্যাসভার্তি গোলকের আয়তনের সামান্য প্রভেদের দরন্দ সামান্য প্রবতা-সংশোধনীর প্রয়োজন হয়। চাপ এক বায়ুমগুলের কাছাকাছি হলে এই সংশোধনী খ্বই ছোট হয়, ফলে তথন একে উপেক্ষা করা যায়। প্রথমদিকে বেসব গোলক ব্যবহার করা হত তাদের আয়তন ছিল 10 লিটারের কাছাকাছি। কিন্তু পরবর্তীকালে উমত ওজনযন্ম আবিক্ষত হওয়ায় কম আয়তনের গোলকের ব্যবহার প্রচিলত হয়। রেনোর পদ্ধতিতে গ্যাসের ঘনত্ব নির্গরের জন্য আধ লিটারের কাছাকাছি আয়তন বিশিষ্ট গোলকও ব্যবহার করা হয়।

গ্যাসভর্তি গোলকের ভর থেকে শ্নীকৃত গোলকের ভর বাদ দিয়ে গ্যাসের ভর নির্ণয় করা হয় এবং এই ভরকে গ্যাসের আয়তন দারা ভাগ করে পরীক্ষাকালীন উক্তায় ও চাপে গ্যাসের ঘনত্ব পাওয়া যায়। জলভর্তি গোলকের ওজন থেকে শ্নীকৃত গোলকের ওজন বাদ দিয়ে জলের যে ওজন পাওয়া যায় তাকে পরীক্ষাকালীন উক্তায় জলের ঘনত্ব দারা ভাগ করে গোলকের আয়তন নির্ণয় করা হয়।

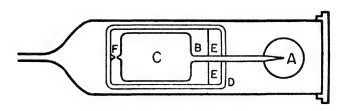
ভলুমেটার পদ্ধতি (Volumeter method): এই পদ্ধতিতে মোর্লে (E. W. Morley, 1895) গ্যাসপূর্ণ একটি পারকে ওজন করে নেন। এরপর ঐ পার থেকে পাম্প করে কিছু গ্যাস নির্দিণ্ট উক্তার রক্ষিত জ্ঞাত আয়তনের গোলকে ভর্তি করে নেন। তিনি গ্যাসপূর্ণ পারের ওজনহাস

থেকে গ্যাসের ওজন নির্ণয় করেন এবং গোলকসংলগ্ন একটি ম্যানোমিটার থেকে গ্যাসের চাপ দেখে নেন।

গুএ (P. A. Guye, 1904) এই পদ্ধতির উন্নতি সাধন করেন। তিনি প্রথমে 0° উষ্ণতার জ্ঞাত আয়তনের গোলকে গ্যাস ভর্তি করে চাপ মাপেন। এরপর ঐ গ্যাসকে বের করে নিয়ে একটি নলে রক্ষিত কোন বিশোষকের মধ্যে প্রবেশ করান। বিশোক্ষণের পূর্বে এবং পরে নলের ওজন নির্ণয় করে বিশোষিত গ্যাসের ওজন নির্ণয় করেন এবং গোলকের চাপ হ্রাস থেকে গ্যাসের চাপ হিসাব করেন।

গ্যাসের ভরকে গোলকের আয়তন দ্বারা ভাগ করে পরীক্ষাকালীন উক্তায় ও চাপে দ্বনম্ব পাওয়া যায়।

প্লবভা ভাৰ্তুল পদ্ধতি (Buoyancy microbalance method): হুইট্ল-গ্রে এবং র্যামন্ডে (R. Whytlaw-Gray, W. Ramsay, 1910) র্যাডন গ্যাসের ঘনত্ব নিরূপণের জন্য এই পদ্ধতির প্রবর্তন করেন। এই পদ্ধতিতে অলপ গ্যাস নিয়ে পরীক্ষা করা যায় এবং ঘনত্বের সঠিক মান পাওয়া যায়। এজন্য পরবর্তাকালে এই পদ্ধতি ব্যাপকভাবে ব্যবহৃত হয়। এই পদ্ধতিতে ব্যবহৃত যন্ত্রটি সম্পূর্ণত ক্ষটিকনিমিত। এই যন্ত্রে প্রায় ৪ ঘ. সে. আয়তনবিশিণ্ট একটি প্রবতা-গোলক A-কে



চিত্ৰ 1.26. প্ৰবতা অণুতুল (হইট্ল-গ্ৰে)

ক্ষাটিকদণ্ড B-এর একপ্রান্তে ঝুলিয়ে দেওয়া হয়। B দণ্ডের অপরপ্রান্ত একটি প্রেট C-এর সংগে সংযুক্ত। C এবং A-র পৃষ্ঠ ক্ষেত্রফল এক। তুলাদণ্ডের ফ্রেম D-এর সাথে B টানটান দৃটি স্ক্র্যু ক্ষটিকের সূতা (EE) স্বারা সংযুক্ত থাকে। এই স্তার এদিকে ওদিকে B দুলতে পারে। A থেকে B দেটিমিটার ব্যাসবিশিষ্ট B থেকে B কেনিটিমিটার ব্যাসবিশিষ্ট স্বাধা স্বার এবং

নির্দিন্ট চাপে কোন গ্যাস বারা বন্দটি পূর্ণ করা বার । প্রথমে নলটিকে গ্যাসশ্ন্য করা হয় । তারপর যে গ্যাসের ঘনত্ব মাপা প্রয়োজন সেই গ্যাসকে ধারে ধারে যক্রের মধ্যে প্রবেশ করানো হয় । প্রবতা-প্রভাবে A গোলকটি উপরে উঠতে থাকে এবং C প্রটের প্রান্তে সাঁরবন্ধ একটি কাঁটা নিচে নামতে থাকে । এই কাঁটাটি বখন ফ্রেমের নির্দিন্ট F বিন্দৃতে পৌছায় তখন গ্যাস প্রবিন্ট করানো বন্ধ করা হয় । এই সময়ে গ্যাসের চাপ দেখে নেওয়া হয় । যার্লিটকৈ প্নয়ায় গ্যাসশ্ন্য করে অপর একটি গ্যাস নিয়ে প্নর্বার একই পরীক্ষা করা হয় এবং চাপ দেখে নেওয়া হয় । যদি দৃটি চাপ যথাক্রমে P_1 এবং P_2 হয়, তাহলে এই বিভিন্ন চাপে গ্যাসদৃটির ঘনত্ব একই হবে ।

বাষ্পা-ঘনত্ব নির্ণয় (Determination of Vapour Density)

উদ্বায়ী তরল বা কঠিনের বাষ্প আদর্শ গ্যাসের সমীকরণ একেবারেই মেনে চলে না । বিচ্যুতির পরিমাণ এতই বেশি যে এই বাষ্পের ঘনত নির্ণয় করে কথনই ঠিক আণবিক ওজন নির্ণয় করা যায় না । আণবিক ওজনের আসম মান নির্ণয়ের জন্য বাষ্প-ঘনত পদ্ধতি ব্যবহাত হয় । g গ্রাম বাষ্পের আয়তন V হলে বাষ্প ঘনত ρ হবে,

$$\rho = \frac{g}{V}.$$

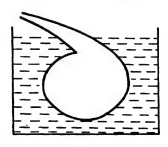
আর্ণাবিক ওজন নির্ণয় মুখ্য উদ্দেশ্য হওয়ায় নিচের সমীকরণটি ব্যবহার করা হয়।

$$M = \frac{gRT}{PV}$$
.

বাষ্প ঘনত্ব নির্ণয়ের কয়েকটি পদ্ধতি নিচে বর্ণনা করা হল।

ভূমা পদ্ধতি (Dumas' method) ঃ ভূমা (J. B. A. Dumas, 1826) পদ্ধতিতে পরীক্ষার জন্য গৃহীত পদার্থকে পূর্বে ওজন করা একটি কাচের গোলকে নেওয়া হয়। এই গোলকটির আয়তন মোটামূটি 250 ঘন সেণিটামটার। এই গোলকের একদিকে একটি ছোট নির্গম নল থাকে। এই নলকে সীল করে বা দটপকক দ্বারা বদ্ধ করা যায়। গোলকটিকে একটি

নির্দিন্ট উক্তাগাহে উত্তপ্ত করা হয়। উক্তাগাহের উক্তা পরীক্ষার জন্য গৃহীত পদার্থের স্ফুটনাংকের চেয়ে প্রায় 20° বেশি রাখা হয়। যতক্ষণ না পদার্থটি সম্পূর্ণ বাষ্পীভূত হয়ে গোলকের মধ্যস্থ বায়ুকে সম্পূর্ণ অপসারিত করে ততক্ষণ পর্যন্ত গোলকটিকে উত্তপ্ত করা হয়। এরপর গোলকটির মুখ সীল করে বন্ধ করা হয়। গাহ থেকে বাইরে এনে গোলকটিকে ঠাণ্ডা করে

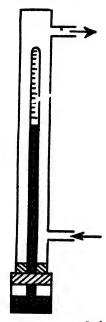


চিত্র 1.27. বাস্পাখনত নির্ণয়ের জক্ত ভূমার বছ

ওজন করা হয়। প্রারম্ভিক শুরে গোলকের মধ্যে যে বায়ু ছিল তার জন্য সামান্য সংশোধন করে বালপপূর্ণ গোলকের ওজন থেকে বায়ুপূর্ণ গোলকের ওজন বাদ দিয়ে বালেপর ওজন হিসাব করা হয়। চাপ ব্যারোমিটারে দেখে নেওয়া হয়। উষ্ণতাগাহের উষ্ণতা থার্মোমিটারের সাহায্যে দেখা হয়। গোলকের আয়তন গোলকের মধ্যে যে পরিমাণ জল ধরে তার ওজন থেকে নির্ণয় করা হয়। এইভাবে সব তথাগুলি জ্ঞাত হওয়ায় পদার্থটির আসম আণবিক ওজন সহজেই হিসাব করা যায়।

হক্ষ্যান পদ্ধতি (Hofmann's method): হক্ষ্যান (A. W. Hofmann, 1868) পদ্ধতিতে বাষ্প্যনম্থ নির্ণয়ের জন্য অতি অলপ পরিমাণ তরলের প্রয়োজন হয়। একটি অতিক্ষুদ্র বোতলে এই তরল নেওয়া হয়। বোতলটিকে হক্ষ্যান বোতল বলা হয়। মূল বল্টটিতে একটি অংশান্দিত ব্যায়োমিটার নল ব্যবহার করা হয়। এই নলকে পারদপূর্ণ একটি পাত্রের উপর উল্টাভাবে স্থাপন করা হয়। ফলে নলটি কিছুদ্র পর্যন্ত পারদে ভর্তি থাকে। যল্টি একটি আবরণ দ্বারা আর্ত থাকে। এই আবরণসহ বল্টিকৈ একটি ফুটন্ত তরলের বাষ্পের মধ্যে স্থাপন করা হয়, ফলে বল্টির উক্তা ক্ষির থাকে। হক্ষ্মান বোতলে সামান্য তরল ওজন করে নেওয়া হয় এবং বোতলটিকে ব্যায়োমিটার নলের মধ্যে প্রবিন্ট করানো হয়। বোতলাট

নলের মধ্যে পারদের মধ্যে উঠে গিরে আপনাআপনি খুলে যার। বোতলের মধ্যান্থত তরল সংগে সংগে বাষ্ণীভূত হয় এবং সেই বাষ্ণের চাপের ফলে পারদের তল কিছুটা নেমে যায়। পারদত্ল যতটা নামে তাই বাষ্পটির চাপ



জন্ম হক্ষ্যানের বন্ত্র

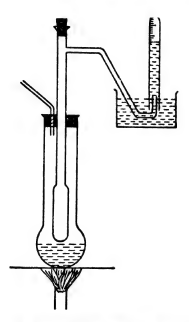
এবং পারদের উপরে নলের পারদর্বাঞ্চত আয়তনই বাষ্পের আয়তন। বাষ্পের চাপ, উষ্ণতা, আয়তন এবং ভর সবগুলিই নিগাঁত হওয়ায় বাষ্পদনত্ব বা আণবিক ওজন সহজেই নির্ণয় কর। যাবে।

হফম্যান পদ্ধতিতে তরলের বাষ্পীভবন ঘটে কম চাপে, ফলত কম উক্তায়। এর ফলে স্ফুটনাংকে যেসব তরল বিয়োজিত হয় তাদের বাষ্পখনত্ব এই পদ্ধতিতে নির্ণয় করা যাবে। হফম্যান পদ্ধতিতে উক্তা $100^{\circ}C$ -এর অধিক হলে পারদের বাষ্পচাপের জন্য সংশোধনীর প্রয়োজন रुग्र ।∙

ভিক্তর মায়ার পদ্ধতি (Victor Meyer's method): ভিক্টর মায়ার (1878) পদ্ধতিতে বাষ্পঘনত মাপন স্বথেকে সহজ। এজন্য এই পদ্ধতি সর্বাধিক ব্যবহাত হয়। অবশ্য এই পদ্ধতিতে চিত্ৰ 1.28, বাশাঘনত নিৰ্ণয়ের প্রাপ্ত মান অপরাপর পন্ধতিতে প্রাপ্ত মান অপেক্ষা অধিকতর ফুটিসম্পন্ন ।

ভিক্টর মারার যল্যে প্রায় 75 সেণ্টিমিটার দীর্ঘ এবং 1 বর্গ সেণ্টিমিটার প্রস্থুচ্ছেদ ক্ষেত্রফলবিশিল্ট একটি নল ব্যবহার করা হয়। নলের নিচের দিকটা মোটা বালবে পরিণত। নলের উপরদিকে একটি নির্গমনল থাকে। নির্গমনলের নিচে থেকে পুরে। যদ্রটি একটি তামনির্মিত পারের মধ্যে রাখা হয়। পার্রটিতে একটি তরল নেওয়া হয়। এই তরলের স্ফুটনাংক পরীক্ষার জন্য গৃহীত তরলের স্ফুটনাংক অপেক্ষা অন্তত 20° বেশি হয়। প্রথমে ভিক্টর মায়ার নলকে পরিক্ষার করে এবং শৃকিয়ে নিয়ে তামার পাতের মধ্যে স্থাপন করা হয়। ছিপির দ্বারা নলের মুখ বন্ধ করা হয়। তরলে উত্তাপ প্রয়োগ করলে তরলটি বাষ্ণীভূত হয় এবং সেই বাষ্ণা ভিট্টর মায়ার নলকে উত্তপ্ত করে। নলটি উত্তপ্ত হওয়ার ফলে ৰাব্ৰুর প্ৰসারণ ঘটে, ফলে কিছু পরিমাণ বাহু নিৰ্গমনল দিয়ে জলপূৰ্ণ

দ্রোণীর মধ্য দিরে বৃদ্দের আকারে বেরিরে যার। দ্রোণীর জলে বখন
আর বৃদ্দ বেরোতে দেখা যার না তখন যদ্যটি ঠিক অবস্থা প্রাপ্ত হয়েছে
বলে মনে করা হয়। এই সময় নলের ছিপি মৃহূর্তের জন্য খুলে পরীক্ষার
জন্য গৃহীত তরলে আংশিক পূর্ণ একটি হফম্যান বোতল ভিতরে ঢুকিয়ে
দেওয়া হয়। খালি হফম্যান বোতলের ভর এবং আংশিক তরলপূর্ণ হওয়ার
পর তার ভর নির্ণয় করে আগে থেকেই গৃহীত তরলের ভর নির্ণয় করা



চিত্র 1.29. বাষ্পাঘনত নির্ণয়ের জন্ম ভিক্টর মায়ারের বস্ত্র

থাকে। বোতলটি নলের তলদেশে পতিত হবার ফলে যাতে নলটির কোন ক্ষতি না হয় সেজন্য শ্রুকতেই নলের মধ্যে কিছুটা গ্লাস-উল বা অ্যাসবেসটসরেখে দেওয়া হয়। এখন বোতলটি নলের মধ্যে প্রবিষ্ট হওয়ার পর নলের উক্তায় বোতলের মধ্যক্ষিত তরল বাল্পীভূত হবে, ফলে বোতলের ছিপি আপনাআপনি খুলে যাবে। তরলের বাল্প বায়্ অপেক্ষা ভারী হওয়ায় নলের মধ্যে নিচের দিকে থাকবে এবং তার সমআয়তন বায়ুকে নলের উপরের দিক থেকে ঠেলে বের করে দেবে। নির্গম নলের মৃথে স্থাপিত একটি জলপূর্ণ গ্যাসমাপক নলে এই বায়ুকে জলের অধোদ্রংশ বায়া সংগ্রহ করা হয়।

এই বায়ুর আয়তন তরল থেকে প্রাপ্ত বাস্পের আয়তনের সমান। আয়তন মাপার সমর লক্ষ্য রাখতে হবে যেন গ্যাসমাপক নলের মধ্যন্তিত জলের তল এবং বাইরে দ্রোণীর জলের তল একই রেখায় থাকে, নাহলে নলের ভিতরে ও বাইরে চাপ এক হবে না। চাপ দেখা হয় ব্যারোমিটারে। দ্রোণীর জলের উক্তা দেখা ইয় থার্মোমিটারের সাহাধ্যে। জলের অধোদ্রংশ দ্বারা অপসারিত বায়ু সংগ্রহ করা হয় বলে ব্যারোমিটারের চাপ থেকে পরীক্ষাকালীন উক্তায় জলীয় বাম্পের টান বাদ দিতে হবে। পরীক্ষার জন্য গৃহীত তরলের পরিমাণ যত কম হয় ততই ভাল। না হলে যদি এমন হয় যে গৃহীত তরলের বাষ্প সম্পূর্ণ ভিক্টর মায়ার নল পূর্ণ করে বাইরে বেরিয়ে আসে, তবে নির্গম নলের মধ্যে বাষ্প জমে তরলে পরিগত হবে এবং পরিমাপে ভূল হবে।

ব্যারোমিটারে প্রাপ্ত চাপ P, থার্মোমিটারে লক্ষিত উষ্ণতা t^*C , বান্পের বা অপসারিত বায়ুর আয়তন V, t^*C উষ্ণতায় জলীয় বান্পের টান f এবং গৃহীত তরলের ভর g গ্রাম হলে, আর্ণাবিক ওজন M হবে,

$$M = \frac{gR(273+t)}{(P-f)V} \qquad \cdots \qquad (290)$$

র্যাদ চাপ P ও জলীয় বান্পের টান f মিলিমিটার পারদ এককে এবং V_i ঘন সেণ্টিমিটার এককে মাপা হয় এবং R-কে লিটার বায়ুমণ্ডল এককে প্রকাশ করা হয় (R=0.082), তাহলে

$$M = \frac{0.082 \times 760 \times 1000(273 + t)g}{(P - f)V}$$
$$= \frac{62320(273 + t)g}{(P - f)V} \qquad \cdots \qquad (291)$$

উদাহরণ: একটি ভিক্টর মায়ার পরীক্ষায় 0.0578 গ্রাম যৌগ বাষ্পে পরিগত হয়ে যে পরিমাণ বায়্ব স্থানচ্যত করে তার আয়তন $15^{\circ}C$ উষ্ণতায় ও 750 মিলিমিটার বায়্বচাপে জলের উপর সংগ্রহ করলে হয় 35.6 মিলিমিটার । যৌগটির আণবিক ভর নির্ণয় কর । (R=62360 মি.লি., মি.মি. পারদ, ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$, $15^{\circ}C$ -এ জলীয় বাম্পের টান 12.7 মি.মি. ।)

দেওয়া আছে, g =বান্সের ভর = 0.0578 গ্রাম ; V =বান্সের আরতন = 35.6 মিলিলিটার :

T=পরম উক্তা $=273+15=288^\circ A$; P=বায়ুচাপ =750 মি.মি. পারদ ; $f=15^\circ C$ উক্তায় জলীয় বান্সের টান $=12^\circ 7$ মি.মি. ; এবং R=62360 মি.লি., মি.মি. পারদ, ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$ । নির্ণেয় M= আণ্নিক ওজন্।

ভিক্টর মায়ার পরীক্ষায়.

$$M = \frac{gR(273+t)}{(P-f)V}$$
$$= \frac{0.0578 \times 62360 \times 288}{(750-12.7) \times 35.6} = 39.55.$$

অস্বাভাবিক বাষ্পাঘনত্ব (Abnormal vapour density):
বাষ্পাঘনত্ব নির্ণয়ের দ্বারা আগবিক ওজনের যে মান পাওয়া যায় বহক্চেত্রে তা
অস্থাভাবিক হতে দেখা যায়। নির্ণীত মান কোন ক্ষেত্রে প্রকৃত আগবিক
ওজন অপেক্ষা বেশি হয়, আবার কোনক্ষেত্রে কম হয়। অনুসন্ধানের ফলে
জানা গেছে যে প্রধানত দুটি কারণে এরপ অস্থাভাবিকতা দেখা যায়।
প্রথমটি আগবিক সংগুণন (molecular association) এবং দ্বিতীয়টি
ভাপ-বিয়োজন (thermal dissociation)।

আগিবিক সংগ্রণন ঃ বাজ্পাবস্থায় সংগুণিত অণুর ঘনত্ব তাত্ত্বিক ঘনত্ব অপেক্ষা বেশি হবে। মোটামুটি কম উক্ষতায় সংগুণিত অণু হিসেবে বাজ্পাবস্থায় ষেসব যোগ পাওয়া যায় তারা হল, অক্সাইডসমূহ P_*O_{10} , P_*O_6 , As_*O_6 ও Sb_*O_6 ; হ্যালাইডসমূহ Al_*Cl_6 , Al_*Br_6 ও Fe_*Cl_6 । উক্ষতা অত্যধিক বাড়িয়ে দিলে অবশ্য এই অণুগুলির সংগুণন নন্ট হয়ে যায় এবং তারা আবার সরল অণুতে পরিণত হয়। প্রমাণ অবস্থায় হাইড্রোজেন স্কুওরাইডের বাজ্পের ঘনত্বের মান থেকে দেখা যায় বে অণুগুলি $(HF)_n$ হিসেবে থাকে। n-এর গড় মান 6, কিন্তু অধিক উক্ষতার n-এর মান কমে যায়, অর্থাৎ সেক্ষেত্রে সরলতর অণু গঠিত হয়। স্ফুটনাংকের ঠিক উপরে অ্যাসেটিক অ্যাসিড এবং ফর্মিক আ্যাসিডের বাজ্পে ত্বিগুলিত অণুর অন্তিত্ব বাজ্পবনত্ব পরিমাপ থেকে প্রমাণ করা যায়। এই অবস্থায় অণুগুলির স্কুকেত হবে বথাক্রমে $(CH_*COOH)_8$ এবং $(HCOOH)_8$ ।

ভাপ বিয়োজন (Thermal dissociation): একেত্রে পরীক্ষালন বাল্গঘনত তাত্ত্বিক বাল্গঘনত অপেক্ষা কম হয়। উক্তা বৃদ্ধির সংগে সংগে বাল্গঘনত কমতে থাকে এবং এই মান ক্রমণ একটি সীমান্থ মানের নিকটবর্তী হয়। উক্তা বৃদ্ধির সংগে সংগে বাল্গীয় অবস্থায় অণুগৃলি বিয়োজিত হতে থাকে এবং শেষপর্যন্ত সম্পূর্ণ বিয়োজিত হয়ে পড়ে । এই বিয়োজন ঘটে উভমুখীভাবে। ফলে বাল্গকে শীতল করলে বিপরীত বিক্রিয়ার দ্বারা অবিয়োজিত অণু গঠিত হয়। যদি একটি A অণু n সংখ্যক B অণুতে বিয়োজিত হয়, তাহলে

$$A \rightleftharpoons nB$$

n সংখ্যক B অণুর সবগুলি একই পদার্থ হতে পারে, আবার বিভিন্ন পদার্থও হতে পারে। একটি নির্দিণ্ট উক্ষতায় (t°) যদি বিয়োজন অংক (degree of dissociation) α হয়, তাহলে অবিয়োজিত অণুর সংখ্যা হবে $1-\alpha$ এবং B অণুর সংখ্যা হবে $n\alpha$ । অর্থাং মগুলে প্রারম্ভিক 1 অণুর পরিবর্তে মোট অণুসংখ্যা দাঁড়াবে $1-\alpha+n\alpha$ বা $1+(n-1)\alpha$ দ V_o যদি আণবিক আয়তন হয়, তাহলে মগুলের প্রারম্ভিক আয়তন হবে V_o এবং বিয়োজনের ফলে আয়তন V_t হবে $[1+(n-1)\alpha]$ V_o ।

$$\frac{V_t}{V_o} = 1 + (n-1)\alpha \qquad \cdots \qquad (292)$$

বিয়োজনের পূর্বে ও পরে আপেক্ষিক ঘনত্ব যদি হয় যথাক্রমে, ho_o এবং ho_t তাহলে (যেহেতু আয়তন ঘনত্বের বাস্তানুপাতিক) পাওয়া যাবে

$$\frac{\rho_o}{\rho_t} = 1 + (n-1)\alpha$$

$$\alpha = \frac{\rho_o - \rho_t}{\rho_t(n-1)} \qquad \cdots \qquad (293)$$

(293) নং সমীকরণের সাহায্যে বিয়োজন অংক α নির্ণয় করা যায়। ρ_t পরীক্ষাল্সর আপেক্ষিক ঘনত্ব এবং ρ_o তাত্ত্বিক আপেক্ষিক ঘনত্ব । ρ_o সাধারণত আণবিক সংকেত থেকেই পাওয়। যায়। হাইড্রোজেনের সম্পর্কে গ্যাসের ঘনত্বকে আপেক্ষিক ঘনত্ব বলা হয়।

বিয়োজন বাদি শ্বির আয়তনে ঘটানো হয় তাহলে চাপ বাড়বে ৮

বিরোজনের পূর্বে ও পরে চাপ বদি বধাদ্রমে $P_{
m o}$ এবং $P_{
m c}$ হর, তাহলে, ভির উক্তার বেহেতু খনম্ব চাপ বৃদ্ধির ব্যস্তানুপাতিক হবে,

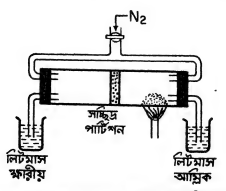
অতএব
$$\frac{P_t}{P_0} = 1 + (n-1)\alpha$$
 (294)

এই সমীকরণ অনুসারেও বিয়োজন অংক নির্ণয় করা যায়।

বিরোজন অংক উষ্ণতা এবং চাপ উভরের উপরই নির্ভরশীল। সৃতরাং বিয়োজন অংক নির্দিন্ট উষ্ণতার ও চাপে নির্ণয় করতে হবে। যখন চাপের উল্লেখ করা হয় না তখন 1 বায়ুমগুল চাপ বৃঝতে হবে।

ভূমা (J. B. A. Dumas, 1836) প্রথম লক্ষ্য করেন যে অ্যামোনিরাম ক্লোরাইডের পরীক্ষালক্ষ বাষ্পখনত তাত্ত্বিক বাষ্পখনত্বের অর্থেক হয়। পরবর্তীকালে বিভিন্ন বৈজ্ঞানিক মনে করেন যে উত্তপ্ত অবস্থার অ্যামোনিরাম ক্লোরাইডের বাষ্প বিয়োজিত হয়, অর্থাৎ

সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে যে একটি অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড অণুর বিয়োজনের ফলে দৃটি অণু পাওয়া যায়। সম্পূর্ণ বিয়োজিত হলে আয়তন স্থভাবতই দ্বিগুণ হবে, ফলে বাষ্পাখনত্ব অর্থেক হবে। অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইডের বিয়োজনের ফলে যে সতিটেই অ্যামোনিয়া ও হাইড্রোজেন ক্লোরাইড গ্যাস



চিত্র 1:30. আমোনিয়াম ক্লোরাইডের তাপ-বিরোজন

উৎপন্ন হর তা পরীক্ষা দ্বারা প্রমাণ করেন পেবাল (L. Pebal, 1862) এবং থান (K. Than, 1864)। তারা অ্যামোনিরাম ক্লোরাইড বাস্পের ব্যাপন ঘটিরে দেখান যে ব্যাপনিত গ্যাসের প্রকৃতি ক্লারকীর এবং অবণিন্ট

গ্যাসের প্রকৃতি আয়িক। উৎপন্ন অ্যামোনিয়ার আর্ণাবিক ওজন সবচেরে কম হওয়ায় এই গ্যাসই সবচেয়ে বেশি ব্যাপনিত হবে, ফলে ব্যাপনিত গ্যাসের প্রকৃতি হবে ক্ষারকীয়। অবশিষ্ট গ্যাসে আর্পোক্ষকভাবে হাইড্রোজেন ক্রোরাইডের পরিমাণ বেশি হবে, সূতরাং সেই গ্যাস হবে আয়িক।

অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইডের বিয়োজনে একটি অণুর থেকে দুটি অণু পাওয়া বায়। একই প্রকার বিয়োজন ঘটে নাইট্রোজেন টেট্রক্সাইড ও ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের ক্ষেত্রে।

$$N_sO_4 \rightleftharpoons 2NO_s$$
 $PCl_s \rightleftharpoons PCl_s + Cl_s$

প্রতি ক্ষেত্রেই পাওয়া যাবে,

$$\alpha = \frac{\rho_0 - \rho_t}{\rho_t} \tag{295}$$

বাদ বিয়োজনের ফলে অণুসংখ্যার কোন পরিবর্তন না হয়, তাহলে বাষ্পঘনম্ব অস্থাভাবিক হবে না । কারণ $ho_o=
ho_t\left[1+(n-1)lpha
ight]$ হওয়ায় n বাদ 1 হয় তাহলে $ho_o=
ho_t$ হবে । এরপ একটি বিয়োজন হল,

$$2HI \rightleftharpoons H_s + I_s$$

বহুক্ষেত্রেই তাপ-বিয়োজন পরীক্ষাদ্বারা প্রমাণ করা গেছে। যেমন মার্রাকিউরাস ক্লোরাইডের তাপ-বিয়োজনের ফলে যে মার্রাকিউরিক ক্লোরাইড এবং মার্কারী গঠিত হর তা পরীক্ষা দ্বারা প্রমাণ করা যায়।

উদাহরণ (i) ঃ $101^{\circ}C$ উষ্ণতায় নাইট্রোজেন টেট্রক্সাইডের আপেক্ষিক বাষ্পদনম্ব $24^{\circ}2$ হলে বিয়োজন অংক কত হবে ?

 N_sO_s -এর আণবিক ওজন 92। সূতরাং তাত্ত্বিক আপেক্ষিক ঘনম্ব =46। অতএব বিয়োজন অংক $\alpha=\frac{\rho_o-\rho_t}{\rho_t}=\frac{46-24^{\circ}2}{24^{\circ}2}=\frac{21.8}{24^{\circ}2}=0.901$. অর্থাৎ N_sO_s 90.1% বিয়োজিত ।

উদাহরণ (ii) ঃ পরীকাকালীন উক্তার PCI, 4'25% বিরোজিত হলে আপেক্ষিক বাল্পখনত্ব কত হবে ?

 $PC1_s$ -এর আর্ণবৈক ওজন = 208.5. তাত্ত্বিক বাষ্পাঘনম্ব = 104.25. α = বিয়োজন অংক = 4.25% = 0.0425.

সূতরাং নির্ণেয় বাজ্পখনম্ব $ho_t=rac{
ho_o}{1+lpha}=rac{104.25}{1+0.0425}=rac{104.25}{1.0425}=100.$

গাণিভিক প্রশাবলী

1. এক লিটার আয়তনবিশিষ্ট একটি দৃঢ় পারে প্রমাণ উক্টায় ও চাপে এক লিটার হিলিয়াম গ্যাস রাখা হল । এরপর উক্টা দ্বির রেখে ঐ পারের চাপ কমিয়ে 10^{-6} মি.মি. পারদ করা হল । পরিবর্তিত অবস্থায় এক মিলিলিটার গ্যাসে উপস্থিত অবৃসংখ্যা হিসাব কর ।

[3.538×10¹¹]

- 2. একটি আদর্শ গ্যাসদ্বারা পূর্ণ একটি বন্ধ পাত্রের চাপ কমিরে $0^{\circ}C$ উষ্ণতার $7^{\circ}6 \times 10^{-3}$ মি.মি. করা হল । পরিবর্তিত চাপে প্রতি মিলিলিটার গ্যাসে উপস্থিত অগুসংখ্যা হিসাব কর । $[2^{\circ}689 \times 10^{14}]$
- 3. প্রমাণ উষ্ণতায় ও চাপে অক্সিজেন অণুসমূহের গড় বর্গবেগের বর্গমূল হিসাব কর। [46130 সে.মি./সে.]
- 4. প্রমাণ উষ্ণতায় ও চাপে আর্গনের গড় বর্গবেগের বর্গমূল ছিসাব কর । $m A=39^{\circ}94$; পারদ-ঘনত্ব $=13^{\circ}6$ গ্রা./ঘ. সে. এবং g=981 সে.মি./সে $^{\circ}$.। 41300 সে.মি./সে.]
- $5.~~27^{\circ}C$ উক্ষতায় হিলিয়াম অণুসমূহের গড় বর্গবেগের বর্গমূল হিসাব কর । $27^{\circ}C$ এবং 1 বায়্মগুল চাপে এক লিটার হিলিয়ামের মোট গতীর শক্তিও (ক্যালরিতে) হিসাব কর ।

[1·332×10° সে.মি./সে.; 36·387 ক্যা.]

 $6.~~27^{\circ}C$ উক্তায় একটি শ্নীকৃত পাত্রে একটি আদর্শ গ্যাস A-এর 1 গ্রাম প্রবিষ্ট করালে চাপ হয় 1 বায়ুমণ্ডল । এরপর ঐ পাত্রে আর একটি আদর্শ গ্যাস B-এর 2 গ্রাম প্রবিষ্ট করালে মোট চাপ হয় 1.5 বায়ুমণ্ডল । নিম্নোক্ত অনুপাত্ত্বর হিসাব কর : (i) A এবং B-এর আণবিক ওকন এবং (ii) একই উক্তায় A এবং B-এর গড় দুতি । [1:4,2:1]

7. প্রতিটি 10 গ্রাম ভরবিশিষ্ট চলমান কতকগুলি কণার 20%-এর বেগ 10 মি./সে., 50%-এর বেগ 30 মি./সে. এবং 30%-এর বেগ 40 মি./সে.। কণাসমূহের গড় বর্গবেগের বর্গমূল এবং তার সাহাব্যে গড় গতীয় শক্তি (আর্গে) হিসাব কর।

[30'82 মি./সে. ; 4'75×10' আর্গ]

8. একটি গ্যাস মিশ্রণে ওজনের শতকরা 20 ভাগ হাইন্ত্রোজেন এবং শতকরা 80 ভাগ অক্সিজেন আছে। মিশ্রণটির সমগ্র চাপ 1 বায়ুমওল। ঐ মিশ্রণে হাইন্ত্রোজেন ও অক্সিজেনের আংশিক চাপ হিসাব কর।

[0.8 বায়ুমঙল; 0.2 বায়ুমঙল]

- 9. বন্দের একটি অতি ক্ষুদ্র ফাটল দিয়ে এক লিটার অক্সিজেনের ব্যাপনিত হতে এক ঘণ্টা সময় লাগে। একই অবস্থায় এক লিটার ক্লোরিনের ব্যাপনিত হতে কত সময় লাগবে? [1 ঘ. 29 মি. 204 সে.]
- 10. A এবং B-এর আপেক্ষিক ঘনত্ব যথান্রমে 1 এবং 1.05. একটি সচ্ছিদ্র পার্টিশনের মধ্য দিয়ে 150 ঘ. সে. A যে সময়ে ব্যাপনিত হয় সেই সময়ে ঐ পার্টিশনের মধ্য দিয়ে B-এর কত আয়তন ব্যাপনিত হবে হিসাব কর । [146.3 ঘ. সে.]
- 11. একটি ক্ষুদ্র ছিদ্রের মধ্য দিয়ে 135 সেকেও সময়ে নিদিণ্ট আয়তন অক্সিজেনের নিঃসরণ ঘটে। একই অবস্থায় একই আয়তন অপর একটি গ্যাসের নিঃসরণের জন্য সময় লাগে 236 সেকেও। দ্বিতীয় গ্যাসটির আগবিক ওজন হিসাব কর।
- 12. একটি মিশ্রণে হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন 2:1 আয়তনিক অনুপাতে উপস্থিত আছে। একটি সচ্ছিদ্র পার্টিশনের মধ্য দিয়ে ঐ মিশ্রণের ব্যাপন ঘটানো হল। প্রারম্ভিক স্ভারে ব্যাপনিত গ্যাসের সংযুতি কি হবে ?

 $[H_s:O_s=8:1]$

13. দেখা গেল যে একই উক্তার ও চাপে 3 আয়তন অক্সিক্ষেন থেকে 2 আয়তন ওজোন পাওরা যার এবং একটি ক্ষুদ্র ছিদ্রের মধ্য দিরে একই আয়তন হিলিরাম এবং ওজোনিত অক্সিজেনের একটি নম্নার ব্যাপনিত হতে বথাদেমে 2'4 মিনিট এবং 7'2 মিনিট সময় লাগে। ওজোনের সঠিক আর্থাবক ওজন এবং উপরোক্ত নম্নাটিতে শতকরা কতভাগ ওজোন আছে তা হিসাব কর।

[48; 33'33%]

- 14. $25^{\circ}C$ ও 77 সে.মি. চাপে অক্সিজেন গ্যাসের সাল্মতা ও ঘনম্ব বাধাক্রমে 2.01×10^{-4} পরেজ এবং 1.327 গ্রা./লি.। ঐ উক্তার ও চাপে অক্সিজেনের (i) গড় মৃক্তপথ, (ii) সংঘর্ষ ব্যাস এবং (iii) প্রতি মিলিলিটারে প্রতি সেকেন্ডে সংঘর্ষের সংখ্যা হিসাব কর। [(i) 1.023×10^{-5} সে.মি.; (ii) 2.967×10^{-6} সে.মি.; (iii) 5.427×10^{28}]
- $15.~~423^{\circ}8^{\circ}K$ উক্তার n-অক্টেনের সাল্রতা $= 7.40 \times 10^{-8}$ গ্রা. সে.মি. $^{-1}$ সে. $^{-1}$ । ঐ উক্তার n-অক্টেনের সংঘর্ষ ব্যাস হিসাব কর। বোল্ট্স্ম্যান ধ্রুবক এবং অ্যান্ডোগ্যাড্রো সংখ্যার জ্ঞাত মান ব্যবহার কর।

[1·301 × 10⁻⁷ সে.মি.]

16. 1980° С উক্তায় হাইড্রোক্তেনের আপেক্ষিক তাপ অনুপাত 1'33। ঐ উক্তায় হাইড্রোক্তেনের ন্থির চাপে ও ক্ষির আয়তনে আর্থাবক তাপগ্রাহিতা নির্ণয় কর এবং তাপগ্রাহিতায় ঘূর্ণন ও কম্পনের মোট অবদান (a) হিসাব কর। [8'3061 ক্যা./গ্রাম অণ্ ;

6:3061 ক্যা./গ্রাম অবু; 3:061 ক্যা. ডিগ্রী-1 গ্রাম অবু-1]

- 17. একই উষ্ণতায় ও চাপে একই আয়তনবিশিষ্ট দৃটি গোলক A এবং B যথাদ্রমে হাইড্রোজেন ও অক্সিজেন দ্বারা পূর্ব । A এবং B-এর মধ্যেকার অনুসমূহের গড় ভরবেগের অনুপাত নির্ণয় কর । [0.25]
- 18. স্থির চাপে আর্গনের আপেক্ষিক তাপ 0'075 ক্যা./প্রা./ডিপ্রী এবং এর আর্থাবিক ওজন 40। আর্গনের একটি অগ্তে কর্মটি পরমাণু আছে ? [1]
- 19. লিটার বায়ুমণ্ডল এককে কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের ক্ষেত্রে ভাান ডার ওয়াল্স্ গ্রুবক a এবং b-এর মান বথাক্রমে 3.60 এবং 0.0428। $250^{\circ}A$ উষ্ণতায় একটি লিটার বাল্বে 5 গ্রাম অণু কার্বন ডাই অক্সাইড রক্ষিত হলে (i) আদর্শ গ্যাসের সমীকরণ অনুসারে এবং (ii) ভ্যান ডার ওয়াল্সের সমীকরণ অনুসারে উভূত চাপ নির্ণয় কর।

[102.5 वाश्रम थन ; 40.4 वाश्रम थन]

- $20.~~31^{\circ}C$ উক্তার 66.0 গ্রাম কার্বন ডাই অক্সাইডের আয়তন 1.980 লিটার হলে চাপ কত হবে ? (a=3.61 বার্মগুল-লি. 2 /গ্রাম অপু 2 এবং b=0.0428 লি./গ্রাম অপু 1 । [~17.45 বার্মগুল]
- $21. 40^{\circ}C$ উক্তায় 5 লিটার আয়তনে আবদ্ধ 2 গ্রাম অণু না**ইট্রোজে**নের চাপ ভ্যান ভার ওয়াল্সের সমীকরণ অনুসারে হিসাব কর। a=1.38

ৰাষুমণ্ডল-লি. 2 /গ্ৰাম অণু 2 , b=0.0394 লি./গ্ৰাম অণু, R=0.0821 লি. বাষুমণ্ডল/গ্ৰাম অণু । [10.25 বাষুমণ্ডল]

- 22. একটি গ্যাসের ভ্যান ভার ওয়াল্সের ধ্রুবক b-এর মান 4.42×10^{-8} লি. /গ্রাম অণু । ঐ গ্যাসের দুটি অণুর কেন্দ্র পরস্পর কত কাছাকাছি আসতে পারে ? [1.886×10^{-8} সেমি.]
- 23. ভাান ভার ওরাল্সের সমীকরণ মেনে চলে এমন একটি গ্যাসের সন্ধি উক্তা ও সন্ধি চাপ যথাক্রমে $31^{\circ}C$ এবং 72.8 বার্মগুল । R=0.08206 লি. আয়. ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$ ধরে ভাান ভার ওরাল্স্ ফুবেক a এবং b-এর মান নির্ণয় কর । [3.607; 0.04284]
- $24. -80^{\circ}C$ উষ্ণতার 270 ঘ. সে. আরতনে আবদ্ধ এক গ্রাম অণু অন্ধিজনের চাপ কত হবে ? অন্ধিজনের সন্ধি চাপ $=49^{\circ}7$ বায়ুমণ্ডল ; সন্ধি উক্তা $=154^{\circ}4^{\circ}K$ এবং সন্ধি আরতন $=0^{\circ}0744$ লি./গ্রাম অণু । $[38^{\circ}67$ বায়ুমণ্ডল]
- 25. 0°C উক্তার বিভিন্ন চাপে একটি প্রকৃত গ্যাসের ঘনম্ব নিমুরূপ ঃ—
 চাপ 1 0'67 0'33 বায়ুমগুল
 খনম্ব 3'6444 2'4220 1'2074 গ্রা./লৈ.
 গ্যাসটির আর্থাবক ওজন হিসাব কর। [82'81]
- 26. 0°C উক্তায় বিভিন্ন চাপে CO₂ গ্যাসের ঘনত্ব নিয়ুরূপ :—
 চাপ (বায়ুমগুল) 1/3 1/2 2/3 1 [™]
 ঘনত্ব (গ্রা./লি.) 0.6565 0.9850 1.315 1.977
 সীমাস্থ ঘনত্ব পদ্ধতি অবলয়ন করে CO₂-এর আণ্ডিক ওজন হিসাব কর।
 [43.96]
- 27. 0.11 গ্রাম অ্যাসিটোন নিমে ভিক্টর মারার পরীক্ষার 755 মি.মি. চাপে এবং $18^{\circ}C$ উক্তার 46.36 ঘ. সে. গ্যাস পাওয়া গেল। এই গ্যাস জলের অপসারণ দারা সংগ্রহ করা হল। অ্যাসিটোনের আণ্টিক গুজন নির্ণর কর। $18^{\circ}C$ উক্তার জলীয় বাজ্পের টান =15 মি.মি.। [58.45]
- 28. 230°C উক্তার একটি বন্ধ নলে মিথানল উত্তপ্ত করা হল। দুটি বিভিন্ন পরীক্ষার নিম্নোক্ত ফল পাওরা গেল। (i) 1'064 গ্রাম মিথানলে 1'25 মি.লি. তরল ও 4'36 মি.লি. বান্প এবং (ii) 1'503 গ্রাম

মিথানলে 2'42 মি.লি. তরল এবং 3'54 মি.লি. বাষ্প রইল । মিথানল বাষ্প ও তরলের অর্থোচাপীয় ঘনছ নিরূপণ কর ।

[$ho_{
m p} = 0.1123$ शा./भि.नि. ; $ho_{
m L} = 0.459$ शा./भि.नि.]

- 29. 70°C ও 755 মি.মি. চাপে 0'492 গ্রাম নাইট্রোকেন টেট্রন্সাইডের আরতন পাওরা গেল 241 মি.লি.। এই অবস্থার ঐ গ্যাসের আপাত আণবিক ওজন ও বিরোজন অংক হিসাব কর। [57'35; 0'591]
- 30. 300°C এবং 710 মি.মি. চাপে PCl_s, PCl_s এবং Cl_s-এ 85% বিরোজিত। এই অবস্থার 2'00 গ্রাম PCl_s-এর বান্দোর আরতন কত হবে ? এই বান্দাকে আদর্শ গ্যাসের ন্যার মনে কর। [893 মি.লি.]
- 31. 4.5 গ্রাম PCl_s -কে সম্পূর্ণ বাষ্ণীভূত করে $250^{\circ}C$ এবং 1 বার্মণ্ডল চাপে 1.7 লিটার বাষ্ণ পাওয়া গেল। এই উক্তায় বিয়োজন অংক হিসাব কর। $(PCl_s = 208)$ [0.825]
- $32. 200^{\circ}C$ এবং 1.22 বায়ুমওল চাপে PCl_s বাষ্প PCl_s ও Cl_{s} -এ 42% বিয়োজিত । PCl_s , PCl_s এবং Cl_{s} -এর আণবিক ভুমাংশ এবং আংশিক চাপসমূহ কিন্নপ হবে ? [0.408;0.296;0.296] এবং 0.499 আটমস ; 0.361 আটমস ; 0.361 আটমস [0.361]
- $33. 15^{\circ}C$ উক্তায় কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের সান্দ্রতা 1.72×10^{-6} পয়েজ। কার্বন ডাই অক্সাইডকে আদর্শ গ্যাস ধরে $15^{\circ}C$ উক্তায় এবং 740 মি.মি. চাপে এর (i) গড় মৃক্তপথ; (ii) সংঘর্ষ ব্যাস এবং (iii) সংঘর্ষ সংখ্যা প্রতি ঘ. সে. প্রতি সেকেণ্ড নির্ণয় কর।

[(i) 0.96×10⁻⁸ সে.মি. ; (ii) 3.08×10⁻⁸ সে.মি. ; (iii) 6.04×10⁸]

 $34.~~15^{\circ}C$ উক্তার জলে গ্যামোজের একটি প্রলম্বন নিয়ে নিমুলিখিত ফল পাওয়া গেল । 0.006 সে.মি. পার্থকো অবস্থিত দৃটি ভারে কণাসংখ্যার অনুপাত 4.43; কণার ব্যাসার্থ 2.12×10^{-5} সে.মি.; কণার ঘনত্ব 1.205, মাধ্যমের ঘনত্ব 0.999. অ্যান্ডোগ্যাম্রো সংখ্যার মান হিসাব কর ।

 $[7.3\times10^{\circ\circ}]$

দ্বিতীয় অধ্যায়

তাপগতিবিতা (Thermodynamics)

প্রথম সূত্র ও ভাপ রসায়ন (The First Law and Thermochemistry)

বিভিন্ন প্রকার শক্তি (Different forms of energy) ঃ নাম থেকেই বোঝা যার বে তাপগতিবিদ্যার বিষরবস্তৃ হল তাপপ্রবাহ এবং তাপ ও কাজের মধ্যে পারস্পরিক সম্পর্ক বিষয়ে আলোচনা। বর্তমানে যে কোন প্রকার শক্তির রূপান্তরকেই তাপগতিবিদ্যার আলোচনা। বর্তমানে যে কোন করা হয়। বিভিন্ন ক্ষেত্রে বিভিন্ন প্রকার শক্তির প্রকাশ দেখা যায়। কোন বন্ধুর গতির জন্য গভীয় শক্তি, বলক্ষেত্রে অবস্থানের নিমিন্ত শিক্তি, উকতা থাকার ভাপীয় শক্তি, গঠনের নিমিন্ত শক্তি, ভরের নিমিন্ত শক্তি, প্রভাত থাকতে পারে। এছাড়া বৈত্যুতিক শক্তি, যান্ত্রিক শক্তি, বিদ্যার স্ত্রসমূহ একপ্রকার শক্তির অপর একপ্রকার শক্তিতে রূপান্তরকে নিয়ন্ত্রণ করে।

শক্তির একক (Units of energy): শক্তি হল এমন একটি ধর্ম যা কাজ থেকে পাওয়া যায় অথবা কাজে পরিবর্তিত করা যায়। কাজও একপ্রকার শক্তি। কোন বলের ক্রিয়াবিন্দু, বল যেদিকে ক্রিয়াকরে সেইদিকে, অপসারিত হলে যান্ত্রিক কাজ পাওয়া যায়। যদিবল F এবং বলের ক্রিয়ার দিকে উৎপন্ন সরণ l হয়, তাহলে কৃত কাজ w হবে Fl-এর সমান।

নিউটনের গতিস্ত থেকে জানা যায় যে যাল্ফিক বল ভর ও ত্বরণের গৃণফলের সমান। এর মাত্রা হবে ভর \times দৈর্ঘ্য/সময় অর্থাৎ mlt^{-2} । স্তরাং কাজের মাত্রা হবে ml^3t^{-2} । কাজ যেহেতু শক্তি, অতএব শক্তির মাত্রা হবে ml^3t^{-2} । সে. গ্রা. সে. এককে শক্তির একক হবে গ্রাম-সেণ্টিমিটার সেকেন্ড -2। এই এককের প্রচলিত নাম আর্গি। সে. গ্রা. সে. এককে বলের এককের নাম ভাইন। এক ভাইন বল এক

সেণ্টিমিটার দ্রম্ব পর্যন্ত ক্রিয়া করলে যে কাজ হর তাই এক আর্গ। শাস্তির বড় একক **ভূল, ক্যালরি** প্রভৃতি। 10^7 আর্গ 1 জ্বলের এবং 4.184 জ্বল 1 ক্যালরির সমান।

ভাগগভিক মন্তল (Thermodynamic system): পরীক্ষাধীন জাগতিক অংশকে একটি তাপগতিক মন্তল (system) বলা হর। মন্তলটি কোন ছানে পরিলীমা (boundary) ধারা নির্মান্তত থাকে। এই পরিলীমা মন্তলটিকে জগতের অবশিন্টাংশ অর্থাং পারিপার্শিক (surroundings) থেকে পৃথকীকৃত রাখে। বখন মন্তল ও তার পারিপার্শিকের মধ্যে কোনরূপ পারস্পরিক ক্রিরা সংঘটিত হর না তখন মন্তলটিকে পৃথকীকৃত (isolated) বলা হর। এরূপ মন্তল পারিপার্শিকের বান্তবিক কোন পরিবর্তন ঘটাতে পারে না। মন্তলে ভরের অনুপ্রবেশ বা বহিগমন ঘটলে মন্তলটিকে মৃত্ত মন্তল (open system) এবং তা না ঘটলে মন্তলটিকে সংক্ত মন্তল (closed system) বলা হয়।

কোন মণ্ডলের ধর্ম বলতে সেইসব ভৌত গুণাবলী বোঝার যা ইন্দির ধারা অনুভব করা যায় অথবা পরীকা ধারা অনুভবযোগ্য করা যায়।

মণ্ডলের ধর্মসমূহের নির্দিন্ট মান থাকলে মণ্ডলটি একটি নির্দিন্ট অবস্থার (state of a system) উপনীত হয়। মণ্ডলের অবস্থার পরিবর্তন সম্পূর্ণত নির্ণয় করা যায় যদি প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থা জানা থাকে। মণ্ডলের নির্দিন্ট অবস্থায় কোন পরিবর্তনীয় স্থিতিমাপের (parameter) মান নির্দিন্ট হলে ঐ স্থিতিমাপকে অবস্থা-অপেকক (state function) বলা হয়।

কোন মণ্ডলের নির্ণয়যোগ্য ধর্মসমূহের সময়ের সংগে কোন পরিবর্তন না ঘটলে ঐ মণ্ডলে ভাপগভিক সাম্য (thermodynamic equilibrium) সৃষ্ট হয়। কোন মণ্ডলে তাপগতিক সাম্য প্রতিষ্ঠিত হলে ঐ মণ্ডলটিতে ভাপীয় (thermal), রাসায়নিক (chemical) এবং বান্তিক (mechanical) সাম্য থাকবে।

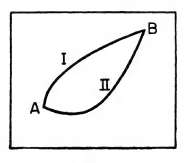
আন্তর শক্তি (Internal energy)ঃ বলকেত্রে (বেমন তড়িৎ, মাধ্যাকর্ষণ, চৌয়ক প্রভৃতি) অবন্থিতিহেতৃ কোন মন্তলের যে শক্তি হর তাকে ঐ মন্তলের আন্তর শক্তি বলা হর। এই শক্তি মন্তলের তাপগতিক অবস্থার উপর নির্ভরশীল, অর্থাৎ এই শক্তি মন্তলের অবস্থা-অপেকক। আত্তর শক্তিকে এই পৃক্তকে E নারা চিহ্নিত করা হবে। নির্দিশ্ট সংখৃতি-বিশিন্ট কোন গ্যাসীর মন্তলের তাপগতিক স্থিতিমাপসমূহ হল চাপ P,

আরতন V এবং উষ্ণতা T। এদের মধ্যে কেবলমাত্র দৃটি স্থানর্ভরভাবে পরিবর্তনীর হওরার আন্তরশক্তি কেবলমাত্র দৃটি স্থিতিমাপের উপর নির্ভরশীল হবে। সৃতরাং

$$E = f(P, T) = g(P, V) = \dot{\phi}(V, T) \qquad \cdots \tag{1}$$

একই তাপগাতিক অবস্থার মন্তলের আন্তর শক্তি একই হবে। সূতরাং কোন মন্তলের আন্তর শক্তি তার তাপগাতিক অবস্থার একমানবিশিষ্ট (single-valued) অপেক্ষক হবে।

কোন মণ্ডল A অবস্থান থেকে B অবস্থানে একাধিকভাবে পরিবর্তিত হতে পারে। কিন্তু বেহেতু আন্তর শক্তি কেবলমাত্র A ও B অবস্থানধরের



for 2.1

তাপগতিক স্থিতিমাপসমূহের উপর নির্ভরশীল, অতএব প্রতি অবস্থানে E-এর মান নির্দিন্ট হবে। ফলে পরিবর্তন I বা II যে পথেই সংঘটিত হোক না কেন, আন্তর শক্তির পরিবর্তন $E_B-E_A=\Delta E$ সবসময়ে একই হবে। এই ধরনের অতিকৃদ্ধ পরিবর্তন (dE)কে যথার্থ বিভেদক (perfect or exact differential) বলে।

মণ্ডলের ভরের পরিবর্তনের ফলে আন্তর শক্তির পরিবর্তন ঘটে। সূতরাং আন্তর শক্তি পদার্থের বস্তুমাত্তিক ধর্ম (extensive property)।

শক্তির নিভ্যতা সূত্র ও তাপগতিবিভার প্রথম সূত্র (The law of conservation of energy and the first law of Thermodynamics): শক্তির নিভ্যতা সূত্র অনুসারে, শক্তিকে ধ্বংস বা ক্ষ্টি করা বার না, কোন শক্তির বিনিময়ে একই পরিমাণ অপর কোন শক্তি পাওয়া বার। এই সিদ্ধান্ত সম্পূর্ণত পরীকালক এবং এই

সিদ্ধান্তের কোন ব্যতিক্রম লক্ষ্য করা বার না। ফলে শক্তিক্ষর না করে কাজ পাওয়ার অথবা কম শক্তি ব্যর করে বেশী কাজ পাওয়ার সকল চেডাই বার্ধতার পর্ববসিত হরেছে। শক্তির নিত্যতা সূত্রই তাপগতিবিদ্যার প্রথম সূত্র। এই স্তুকে অন্য ভাষায়ও প্রকাশ করা যার, বেমন, কোল পৃথকীকৃত মণ্ডলের সম্পূর্ণ শক্তির পরিমাণ ক্রবক বা কোল মণ্ডল ও তার পারিপার্শিকের মিলিভ শক্তি ক্রবক অর্থাৎ বিশ্বপ্রকৃতির সম্পূর্ণ শক্তির পরিমাণ নির্দিষ্ট।

শক্তি ও ভর (Energy and mass): শক্তি ও ভর সমতুলা। ভরের বিল্পিপ্ত ঘটলে সমতৃলা পরিমাণ শক্তির আবির্ভাব ঘটে। বিপরীতভাবে শক্তির বিনিমরেও সমতৃলা পরিমাণ ভর পাওয়া যায়। m গ্রাম ভরের সমতৃলা শক্তি E-এর পরিমাণ হবে mc^3 ; c= আলোকের বেগ। গাণিতিকভাবে,

$$E = mc^* \qquad \cdots \qquad (2)$$

এই সমত্লাতা আবিষ্কৃত হওয়ার পর তাপগতিবিদ্যার প্রথম সূত্র দাঁড়ায়
—কোন পৃথকীকৃত মগুলের ভর ও শক্তি (একই এককে) একত্রে একটি
ধ্রুবক পরিমাণ।

প্রতিবর্ত্তী ক্রিয়া (Reversible process): কোন মণ্ডলকে প্রথম অবস্থা থেকে বিতীয় অবস্থায় পরিবর্তিত করার পর ঠিক বিপরীতভাবে দ্বিতীর অবস্থা থেকে প্রথম অবস্থায় পরিবর্তিত করা হলে পারিপার্শ্বিক যদি প্রারম্ভিক অবস্থা প্রাপ্ত হয় তাহলে মণ্ডলের পরিবর্তনকে প্রেতিবর্ত্তী পরিবর্তন (reversible change) এবং সমগ্র ক্রিয়াটকে প্রাতিবর্ত্তী ক্রিয়া (reversible process) বলা হয়। একটি চোন্তে আবদ্ধ কোন গ্যাসের সমতাপীয় প্রসারণ দুভাবে ঘটানো যেতে পারে। প্রারম্ভিক ও শেষ স্থিতিমাপসমূহ যথাক্রমে ধরা যাক T, P_1, V_1 এবং T, P_2, V_2 । প্রথম ক্রেত্রে হির চাপ P_2 -এর বিপরীতে এবং দ্বিতীয় ক্রেত্র এক এক বারে আয়তনের অত্যপুক পরিবর্তন ঘটায়ে এই প্রসারণ ঘটালে কাজ হবে.

প্রথম ক্ষেত্রে
$$w_1 = P_s(V_s - V_1)$$

এবং দ্বিতীয় ক্ষেত্রে
$$w_s = \int_{r_1}^{r_2} P dV$$
।

এখন গ্যাসটিকে সংনমিত করে প্রারম্ভিক অবস্থার ফিরিরে আন**লে** কাজ পাওরা বাবে

প্রথমভাবে
$$w_1' = P_1(V_1 - V_2)$$

এবং বিতীয়ভাবে
$$w_s{}'=\int_{v_s}^{v_s} P dV$$
।

গ্যাসটি প্রারম্ভিক অবস্থা প্রাপ্ত হ্বার পর দুইভাবে প্রাপ্ত মোট কাঞ্জ,

প্রথমভাবে,
$$w=w_1-w_1'=P_{\rm s}(V_{\rm s}-V_{\rm l})+P_{\rm l}(V_{\rm l}-V_{\rm s})$$

$$=(P_{\rm s}-P_{\rm l})(V_{\rm s}-V_{\rm l})$$

এবং দ্বিতীয়ভাবে, $w'\!=\!w_s\!-\!w_s'$

$$= \int_{V_1}^{V_2} P dV + \int_{V_2}^{V_2} P dV = 0$$

 P_s-P_1 ঝণাত্মক এবং V_s-V_1 ধনাত্মক হওরায় প্রথম প্রক্রিয়ায় কাজ হবে ঝণাত্মক। এর বারা প্রমাণ হয় যে সমগ্র প্রক্রিয়ার শেষে মণ্ডলটি প্রারম্ভিক অবস্থা প্রাপ্ত হলেও পারিপার্শ্বিক সে অবস্থা প্রাপ্ত হরনি। সৃতরাং এই প্রক্রিয়াটি অপ্রতিবর্তী। কিন্তু বিতীয়ক্ষেত্রে মোট কাজ শূন্য হওয়ায় বোঝা যায় যে মণ্ডলের সংগে সংগে পারিপার্শ্বিকও প্রারম্ভিক অবস্থা প্রাপ্ত হয়েছে। সৃতরাং এই প্রক্রিয়াটি প্রতিবর্তী। বিতীয় ক্ষেত্রে পরিবর্তন অত্যপৃকভাবে সংঘটিত হওয়ায় এরপ হয়। অতএব কোল প্রভিবর্তী ক্রিয়া ধীরে বীরে অত্যপুকভাবে সংঘটিত করতে হবে যায় ফলে মণ্ডল ও পারিপার্শ্বিকের মধ্যে সবসময়েই উষ্ণতা ও চাপের সাম্য বজায় থাকবে।

তাপ, কাজ ও আন্তর শক্তি (Heat, work and internal energy): কোন মণ্ডলে তাপ প্রয়োগ করলে তার আন্তর শক্তি বৃদ্ধি পাবে। পরত্ব উত্তপ্ত হলে প্রসারণজনিত কাজও কিছু পাওয়া যাবে। যদি δq পরিমাণ তাপ প্রয়োগের ফলে আন্তর শক্তির বৃদ্ধি dE এবং লব্ধ কাজ δw হর, তাহলে প্রথম সূত্র অনুসারে

$$\delta q = dE + \delta w \qquad \cdots \qquad (3)$$

d- বা δ -बाরা অতিকৃদ্র পরিবর্তন বোঝানো হয় । δq এবং δw বথার্থ বিভেদক না হওয়ায় δ (d নর) ব্যবহার করা হল । বৃহৎ পরিবর্তনের ক্ষেত্রে,

$$q = \Delta E + w \qquad \cdots \qquad (4)$$

 Δ বৃহৎ পরিবর্তনের সূচক। গ্যাসীর মন্তলের ক্ষেত্রে P চাপে dV. পরিমাণ আরতন বৃদ্ধির ফলে লব্ধ কান্ধ (δw) PdV-এর সমান হবে। সৃতরাং গ্যাসীর মন্তলের ক্ষেত্রে.

$$\delta q = dE + PdV \qquad \cdots \tag{5}$$

এবং বৃহৎ পরিবর্তনের ক্ষেত্রে,

$$q = \Delta E + P \Delta V \qquad \cdots \qquad (6)$$

সমতাপীয় ও ক্লছতাপীয় পরিবর্তন (Isothermal and adiabatic changes): পরিবর্তনের সময়ে মণ্ডলের উকতা ছির থাকলে পরিবর্তনটিকৈ সমতাপীয় পরিবর্তন (isothermal change) বলা হয়। এই পরিবর্তনে T ধ্রুবক হওয়ায়, dT=0 হবে।

মগুলের পরিবর্তন তাপ-অন্তরিত অবস্থার ঘটলে, অর্থাৎ পরিবর্তনের সমরে মগুলে তাপের অনুপ্রবেশ ঘটে না বা মগুল থেকে তাপ নির্গত হয় না এমন হলে, পরিবর্তনটি হবে রুদ্ধভাপীয় (adiabatic) । রুদ্ধতাপীয় পরিবর্তনের শর্ত $\delta q=0$ ।

প্রতিবর্তী ক্রিয়ায় লব্ধ কাজ (Work obtained in a reversible process): একটি গ্যাসীয় মণ্ডলকে সমতাপীয় অবস্থায় T উকতার V_1 আয়তন থেকে V_2 আয়তন পর্যন্ত প্রতিবর্তী ভাবে প্রসায়িত করলে যে কাজ পাওয়া যাবে তা হিসাব করা যায় নিচের মত।

ধরা যাক মণ্ডলের মধ্যে গ্যাসের চাপ P। তাহলে অতিকুন্ন (dV) আয়তনবৃদ্ধি ঘটলে মণ্ডলের বাইরে চাপ P অপেক্ষা অতিকুন্ন (dP) পরিমাণ কম হবে, অর্থাৎ চাপ হবে P-dP। এই অতিকৃন্ন প্রসারণে লব্ধ কান্ধ dw হবে,

$$dw = (P - dP)dV = PdV - dPdV \quad \cdots \tag{7}$$

অতিক্ষুদ্র dPdV পদকে PdV-এর তুলনায় তুচ্ছ করা যায়। ফলে

 V_1 থেকে V_2 পর্বন্ধ প্রসারণে লব্ধ মোট কাব্দ w হবে PdV পদসমূহের একটি অবিচ্ছিন রাশির যোগফল। P ও V মন্তলের নির্দিণ্ট ধর্ম হওরার এবং তাদের মধ্যে বাক্তবিকপক্ষে একটি তাপগতিক সামা বজার থাকার dV

হবে বথার্থ বিভেদক। সেকেত্রে PdV রাশিসমূহের যোগফলের পরিবর্তে পাওরা বার্

$$w = \int_{V_1}^{V_2} P dV \qquad \cdots \tag{9}$$

আদর্শ গ্যাসীর মণ্ডলের ক্ষেত্রে PV = nRT (n =গ্রাম অণু-সংখ্যা) হওরার P-এর পরিবর্তে nRT/V লেখা যায়। সুতরাং

$$w = nRT \int_{V_1}^{V_2} \frac{dV}{V} = nRT \ln \frac{V_2}{V_1} \qquad \cdots \tag{10}$$

বরেলের সূত্র অনুযায়ী স্থির উক্তায় $V_{s}/V_{1} = P_{1}/P_{s}$ হওয়ার,

$$w = nRT \ln \frac{P_1}{P_2} \qquad \cdots \qquad (11)$$

তরলের সমতাপীর বাষ্পীভবনের সময়ে চাপ, অর্থাং বাষ্পচাপ স্থির থাকে। সেক্ষেত্রে

$$w = P \int_{V_1}^{V_2} dV = P(V_2 - V_1) = P \Delta V \cdots$$
 (12)

অপ্রতিবর্তী ভাবে আদর্শ গ্যাসীয় মণ্ডলে সমতাপীয় প্রসারণ ঘটাতে হলে গ্যাসের চাপকে হঠাৎ কমিয়ে P_{2} করা যেতে পারে; আয়তন দ্রুত বৃদ্ধি পেয়ে V_{2} হবে। লব্ধ কান্ধ্র w_{ir} হবে

$$w_{ir} = P_{s}(V_{s} - V_{1}) = P_{s} \left[\frac{nRT}{P_{s}} - \frac{nRT}{P_{1}} \right]$$

$$= nRT \left[1 - \frac{P_{s}}{P_{1}} \right] = nRT \left[\frac{P_{1} - P_{s}}{P_{1}} \right] \quad \cdots \quad (12a)$$

প্ৰতিবৰ্তী ক্ৰিয়ায় লব্ধ কান্ধ $w_r {=}\, nRT\, \lnrac{P_1}{P_2}$

$$= nRT \ln \left[1 + \frac{P_1 - P_2}{P_2} \right] = nRT \left[\frac{P_1 - P_2}{P_2} \right]$$
 ... (13)

কেননা $(P_1 - P_2)/P_3 < 1$.

ৰতএব
$$w_r - w_{ir} = nRT \left[\frac{P_1 - P_2}{P_2} - \frac{P_1 - P_2}{P_1} \right]$$

$$= nRT(P_1 - P_2) \left(\frac{1}{P_2} - \frac{1}{P_1} \right)$$

$$= nRT(P_1 - P_2)^2 / P_1 P_2 \cdots (14)$$

 $P_1>P_2$ হওরায় w_r-w_{ir} সবসময়েই ধনাত্মক হবে, অর্থাৎ সবসময়েই $w_r>w_{ir}$ হবে। অতএব w_r , অর্থাৎ প্রতিবর্তী ক্রিয়ায় লব্ধ কাজই হবে সর্বাধিক।

উদাহরণ: 10 গ্রাম কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের আয়তন $25^{\circ}C$ উক্তায় প্রতিবর্তী ও সমতাপীয় ভাবে 5 গুণ বাড়ানো হল। কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসকে আদর্শ গ্যাস ধরে লব্ধ কান্ধ নির্ণয় কর। প্রারম্ভিক চাপ 25 বায়ুমণ্ডল হলে শেষ চাপ কত হবে ?

n=10/44 ; $V_{\rm s}=5V_{\rm s}$; $T=273+25=298{\rm °}K$; $R=8{\rm '}314\times 10^7$ আগ/ডিগ্রী/গ্রাম অপু ।

$$\therefore w = nRT \ln \frac{V_2}{V_1} = 2.303nRT \log \frac{V_3}{V_1}$$

$$= \frac{2.303 \times 10 \times 8.314 \times 10^7 \times 298}{44} \log 5$$

$$= 9.063 \times 10^9 \text{ suf } 1$$

বয়েলের সূত্র অনুষায়ী $P_{a}=P_{1}V_{1}/V_{2}=25 imes V_{1}/5V_{1}=5$ বায়ুমওল।

আধেয় তাপ বা এনখ্যালপি (Heat content or Enthalpy): আধেয় তাপ কোন মণ্ডলের তাপগতিক অপেক্ষক। একে H দারা প্রকাশ করা হয়। এর সংজ্ঞা গাণিতিক

$$H = E + PV \qquad \cdots \qquad (15)$$

E, P এবং V পূর্বের ন্যায় অর্থ বহন করে। ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$dH = dE + PdV + VdP \qquad \cdots \tag{16}$$

dE, dV এবং dP প্রভ্যেকে বথার্থ বিভেদক হওয়ায় dH-ও একটি বথার্থ

বিভেদক হবে। ফলে কোন মগুলের তাপগতিক ধর্ম H হবে একটি অবস্থা-অপেক্ষক। আন্তর শক্তির ন্যায় আধেয় তাপও কোন মগুলের বস্তুমাত্রিক ধর্ম।

ছির চাপে dP=0, সূতরাং

$$(dH)_{P} = dE + PdV \qquad \cdots \qquad (17)$$

প্রথম সূত্র অনুসারে মণ্ডল কর্তৃক গৃহীত তাপ $\delta q = dE + PdV$ (5)

সূতরাং
$$(dH)_P = \delta q_P$$
 ··· (18)

অর্থাৎ স্থিরচাপে কোন মণ্ডল কর্তৃক গৃহীত তাপ ঐ মণ্ডলের আধেয় তাপের বৃদ্ধির সমান।

আবার স্থির আয়তনে dV=0 হওয়ায় (5) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\delta q_{\mathbf{r}} = (dE)_{\mathbf{r}} \qquad \cdots \qquad (19)$$

 $\mathbf{C_p} - \mathbf{C_v}$ ঃ বাদ δq পরিমাণ তাপগ্রহণের ফলে এক গ্রাম অণু গ্যাসের উষ্ণতা dT পরিমাণ বৃদ্ধি পায়, তাহলে আণবিক তাপগ্রাহিতার সংজ্ঞা (56 নং পৃষ্ঠা দ্রুটব্য) অনুসারে,

$$C_P = \frac{\delta q_P}{dT}$$
 এবং $C_V = \frac{\delta q_V}{dT}$... (20)

(18), (19) ও (20) নম্বর সমীকরণের সমন্ত্র ঘটিয়ে পাওয়া যায়,

$$C_P = \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_P \text{ age } C_V = \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_V \qquad \cdots$$
 (21)

E = f(V, T) হওয়ায়,

$$dE = \begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial V} \end{pmatrix}_{T} dV + \begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial T} \end{pmatrix}_{V} dT$$
বা $\begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial T} \end{pmatrix}_{P} = \begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial V} \end{pmatrix}_{T} \begin{pmatrix} \frac{\partial V}{\partial T} \end{pmatrix}_{P} + \begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial T} \end{pmatrix}_{V} \cdots$

$$\text{এখন } C_{P} - C_{V} = \begin{pmatrix} \frac{\partial H}{\partial T} \end{pmatrix}_{P} - \begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial T} \end{pmatrix}_{V}$$

$$= \begin{bmatrix} \frac{\partial (E + PV)}{\partial T} \end{bmatrix}_{P} - \begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial T} \end{pmatrix}_{V}$$

$$= \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{P} + P\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P} - \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{V} \cdots \tag{23}$$

(22) নং সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত (৪ $E/8T)_P$ -এর মান বাঁসরে পাওরা যার,

$$C_{P} - C_{P} = P \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} + \left(\frac{\partial E}{\partial V} \right)_{T} \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P}$$

$$= P \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} \left[1 + \frac{1}{P} \left(\frac{\partial E}{\partial V} \right)_{T} \right] \qquad \cdots \qquad (24)$$

আয়ন্তনের উপর আন্তর শক্তির নির্ভরন্ধীলতা (Dependence of internal energy on volume) ঃ জ্বল (J. P. Joule, 1844) লক্ষ্য করেন যে কোন গ্যাসকে শুন্যে প্রসারিত করলে তাপ গৃহীত বা বর্জিত হয় না। তিনি একটি স্টপকক-সমন্ত্বিত মোটা নল দ্বারা সংযুক্ত দৃটি সদৃশ তাম্রগোলক নেন। একটিতে উচ্চ চাপে বায়ু আবদ্ধ করেন এবং অপরটিকে বায়ুশূন্য করেন। স্টপকক খুলে দেবার পর দেখা বায় যে বায়ুভর্তি গোলকের উক্ষতা যে পরিমাণ হ্রাস পায় বায়ুশূন্য গোলকের উক্ষতা ঠিক সেই পরিমাণ বৃদ্ধি পায়। সৃতরাং এই প্রতিরায় সর্বমোট গৃহীত বা বর্জিত তাপ q=0 হয়। পরবর্তী কালে জ্বল ও থমসনের পরীক্ষায় অবশ্য উক্ষতার সামান্য পার্থক্য লক্ষিত হয়। কিন্তু গ্যাস যত আদর্শ গ্যাসের কাছাকাছি হয় এই পার্থক্য ততই হ্রাস পায়। অতএব আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে একথা বলা সংগত হবে যে অবাধ প্রসারণের ক্ষেত্রে q=0 হবে। জ্বতর প্রথম স্ত্রের সমীকরণ অনুসারে আত্তর দাক্তির বৃদ্ধি $\Delta E=0$ হবে। স্তরাং আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে কর্মেণ গ্যাসের ক্ষেত্রে আবর্গ গ্রাক্তর বৃদ্ধি $\Delta E=0$ হবে। সৃতরাং আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে ΔE অর্থাৎ E আয়তনের উপর নির্ভর্গীল হবে না। অর্থাৎ

$$\left(\frac{\partial E}{\partial V}\right)_T = 0 \qquad \cdots \qquad (25)$$

আদর্শ গ্যাসের প্রসারণের ক্ষেত্রে প্রথম স্ত্রের সমীকরণ থেকে তাহলে পাওয়া যাবে,

$$q = w \qquad \cdots \qquad (26)$$

আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে (24) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$C_{:} - C_{r} = P \left(\frac{\partial V}{\partial \overline{T}} \right)_{1} \tag{27}$$

কিন্তু $PV\!=\!RT$ হওয়ায় $P(\partial \! {
u/d} T)_{_{I\!\!P}}\!=\!R$ হবে। অতএব আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে,

$$C_P - C_{\overline{V}} = R \qquad \cdots \qquad (28)$$

গ্যানের রুমভাপীর প্রসারণে P, V, T-এর পারস্পরিক সম্পর্ক $(P, V, T \text{ relations in the adiabatic expansion of a gas): প্রতিবর্তী রুম্মতাপীর প্রসারণের ক্ষেত্রে কোন গ্যাসের জন্য (5) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,$

$$dE = -PdV$$
 (কারণ $\delta q = 0$) ... (29)

আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে $dE/dT=C_{_{arphi}}$, অর্থাৎ $dE=C_{_{arphi}}dT$ হওয়ায়,

$$C_{r}dT = -PdV \qquad \cdots \qquad (30)$$

এক গ্রাম অপুর ক্ষেত্রে P = RT/V হওয়ায়.

সমাকলিত করে পাওয়া যায়,

$$C_{\nu}dT = -RT\frac{dV}{V}$$

$$\frac{dT}{T} = -\frac{R}{C_r} \cdot \frac{dV}{V} = -\frac{C_P - C_V}{C_V} \cdot \frac{dV}{V}$$

$$= -(\gamma - 1) \frac{dV}{V}; \quad (\gamma = C_P/C_V)$$

ৰা $dlnT = -(\gamma - 1) \ dlnV$... (31)

 $ln T = -(\gamma - 1) ln V + ধ্বক$

বা $ln T + ln V^{\gamma-1} =$ ধ্ৰুবক

বা $lnTV^{\gamma-1}=$ ধ্ৰুবক

অর্থাৎ $TV^{\gamma-1}=$ ধ্রুবক \cdots (32)

প্রসারণের আগে ও পরে উক্তা ও আয়তন বথানুমে $T_{\mathtt{1}},\ V_{\mathtt{1}}$ ও $T_{\mathtt{2}},\ V_{\mathtt{2}}$ হলে,

$$T_{\mathbf{1}}V_{\mathbf{2}}^{\gamma-1} = T_{\mathbf{2}}V_{\mathbf{3}}^{\gamma-1} \qquad \cdots \qquad (33)$$

(32) নং সমীকরণে T-এর পরিবর্তে PV/R বসিয়ে এবং R থে ধ্রুবক সে-কথা মনে রেখে পাওয়া যায়,

$$\frac{PV}{R} \cdot V^{\gamma-1} =$$
 इन्द्रक

বা $PV^{\gamma} =$ ধ্বক ··· (34)

প্রসারণের পূর্বে ও পরে চাপ ও আয়তন বথাক্রমে $P_{\mathtt{l}},\ V_{\mathtt{l}}$ ও $P_{\mathtt{l}},\ V_{\mathtt{l}}$ ও $P_{\mathtt{l}},\ V_{\mathtt{l}}$

$$P_1 V_1^{\gamma} = P_2 V_2^{\gamma} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (35)$$

(32) ও (34) নং সমীকরণকে সমন্ত্রিত করে পাওয়া বায়,

$$TP^{1-\gamma\gamma} =$$
 ধ্বক, অর্থাং $T_1P_1^{1-\gamma\gamma} = T_2P_2^{1-\gamma\gamma} \cdots$ (36)

রুদ্ধভাপীর প্রক্রিয়ায় কাজ: গ্যাসের রুদ্ধতাপীর প্রসারণের কেতে, প্রথম সূত্র থেকে পাওয়া যায়, $\delta w = -dE$ ।

আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে $dE = C_{\nu}dT$ হওয়ায়,

$$\delta w = -C_{\nu}dT \tag{37}$$

 C_{v} -কে উষ্ণতা-নিরপেক্ষ ধরে T_{1} থেকে T_{2} পর্যন্ত উষ্ণতা পরিবর্তনের জন্য (37) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওয়া যায়, রুদ্ধতাপীয় প্রসারণে লব্ধ কাজ

$$w = -C_r(T_1 - T_1) (38)$$

অন্যভাবে প্রতিবর্তী প্রসারণে কাজ

$$w = \int_{V_1}^{V_2} P dV \tag{39}$$

রুদ্ধতাপীয় প্রসারণের ক্ষেত্রে $PV^{\gamma}=$ ধ্রুবক=K (ধরলে) হওয়ায় $P=K/V^{\gamma}$ হবে। অতএব রুদ্ধতাপীয় প্রসারণে কাজ হবে,

$$w = \int_{v_{1}}^{v_{2}} K \frac{dV}{V^{\gamma}} = \frac{1}{1 - \gamma} \left[KV^{1 - \gamma} \right]_{v_{1}}^{v_{2}}$$

$$= \frac{1}{1 - \gamma} \left[KV_{s}^{1 - \gamma} - KV_{1}^{1 - \gamma} \right]$$

$$= \frac{1}{1 - \gamma} \left[P_{s}V_{s}^{\gamma}V_{s}^{1 - \gamma} - P_{1}V_{1}^{\gamma}V_{1}^{1 - \gamma} \right]$$

$$= \frac{P_{s}V_{s} - P_{1}V_{1}}{1 - \gamma}$$
(40)

তাপ বসায়ন (Thermochemistry)

বিক্রিয়া ভাপ (Heat of reaction): রাসারনিক বিক্রিয়ার ফলে তাপ উদ্ভত বা শোষিত হয়। যে বিক্রিয়ায় তাপ উদ্ভত হয় তাকে ভাপমোচী বিক্রিয়া (exothermic reaction) এবং বে বিক্রিয়ায় তাপ শোষত হয় তাকে ভাপগ্রাহী বিক্রিয়া (endothermic reaction) বলা হয়। কোন রাসায়নিক বিচিয়ার ফলে যে তাপ পরিবর্তন হয় তা নিতাচাপে মণ্ডলের আধের তাপের পরিবর্তনের সংগে এবং নিত্য আরতনে মন্তলের আন্তরশক্তির পরিবর্তনের সংগে সম্পর্কিত। $^{\circ}\Delta H$ বা $^{}\Delta E$ উক্তার উপরেও নির্ভরশীল। নিতাচাপে ও নিতা উষ্ণতায় কোন রাসায়নিক বিক্রিয়া সংঘটিত হলে সম্পূর্ণ বিক্রিয়া সংঘটনের জন্য মণ্ডল যে তাপ শোষণ করে তা ঐ অবস্থার ঐ মণ্ডলের সমগ্র আধেয় তাপ অপেক্ষকের বৃদ্ধির সমান হয় এবং ঐ আধেয় তাপের বৃদ্ধিকেই ঐ বিক্রিয়ার নিড্যচাপে বিক্রিয়া ভাপ (heat of reaction at constant pressure) বলা হয়। যদি তাপ উদ্ভূত হয় তাহলে আধেয় তাপের বৃদ্ধি ঝণাত্মক হবে, ফলে বিক্রিয়া তাপও ঝণাত্মক হবে। স্পন্টতই তাপগ্রাহী বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে বিক্রিয়া তাপ ΔH ধনাত্মক এবং তাপুমোচী বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে ΔH ঋণাত্মক হবে । উদাহরণস্থরূপ 25°C উঞ্চতায

 $C (\phi) + O_{\phi} (\eta \eta) = CO_{\phi} (\eta \eta) + 94.05$ किलाक्यानींत

[(ক) = কঠিন, (গ্যা) = গ্যাস] । এই বিফিয়ায় তাপ উদ্ভূত হওয়ায় বিচিয়া তাপ $\Delta H = -94.05$ কিলোক্যালরি হবে ।

নিত্য উক্ষতার ও নিত্য আয়তনে কোন রাসায়নিক বিক্রিয়া সংঘটিত হলে সম্পূর্ণ বিক্রিয়া সংঘটনের নিমিন্ত মণ্ডল যে তাপ শোষণ করে তা ঐ অবস্থায় ঐ মণ্ডলের সমগ্র আন্তর শক্তি অপেক্ষকের বৃদ্ধির সমান এবং এই আন্তর শক্তির বৃদ্ধিকেই ঐ বিক্রিয়ার নিভ্য আয়ন্তনে বিক্রিয়া ভাপ (heat of reaction at constant volume) বলা হয়। একে ΔE দ্বারা প্রকাশ করা হয়।

 ΔH এবং ΔE -এর মধ্যে সম্পর্ক: গ্যাসীয় বিচিয়ার ক্ষেত্রে, স্থির চাপে

$$dH = dE + PdV \qquad \cdots \qquad (41)$$

বৃহৎ পরিবর্তনের জন্য
$$\Delta H = \Delta E + P\Delta V$$
 · · · (42)

বিক্রিরার ফলে অণুসংখ্যার বৃদ্ধি $= \Delta n$ এবং গ্যাসীর পদার্থসমূহের আণবিক আরতন V হলে, আরতন বৃদ্ধি $\Delta V = V \Delta n$ হবে। সেক্ষেরে (42) নং সমীকরণ হবে,

$$\Delta H = \Delta E + PV \Delta n \qquad \cdots \tag{43}$$

গ্যাসগুলিকে আদর্শ ধরে নিলে, PV = RT হবে ৷ সেকেতে

$$\Delta H = \Delta E + RT \Delta n \qquad \cdots \tag{44}$$

 Δn হিসাব করার সময় কেবলমাত্র গ্যাসীয় অণুসমূহের সংখ্যার বৃদ্ধি হিসাব করতে হবে। তরল বা কঠিনের ক্ষেত্রে অণুসংখ্যার পরিবর্তনের ফলে আরতনের পরিবর্তন খুব বেশি না হওয়ায় হিসাবে তাদের ধরার প্রয়োজন নেই। বিক্রিয়ার ফলে গ্যাসীয় অণুসংখ্যার পরিবর্তন না হলে ΔH ও ΔE একই হবে।

উদাহরণ: $50^{\circ}C$ উষ্ণতার নিচের বিচিয়ার ক্ষেত্রে ΔH ও ΔE -এর মধ্যে পার্থক্য নির্ণয় কর ।

$$2H_{a}S$$
 (গ্যা) + SO_{a} (গ্যা) = $3S$ (ক) + $2H_{a}O$ (ত)।

এখানে $\Lambda n = 0 + 0 - 2 - 1 = -3$.

 $\Delta H = \Delta E + RT\Delta n = \Delta E + 1.98(273 + 50)(-3)$
 $= \Delta E - 1919$ ক্যাকরি

$$\therefore \quad \Delta H - \Delta E = -1919 \text{ outfit } 1$$

সংঘটন ভাপ (Heat of formation) ঃ নির্দিন্ট উক্তায় ও চাপে প্রমাণ অবস্থায় রক্ষিত মৌলসমূহের মিলনের ফলে এক গ্রাম অণু কোন যৌগ গঠিত হবার ফলে আথের তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে (AH) তাকে ঐ যৌগের সংঘটন ভাপ বলা হয়। প্রমাণ অবস্থা বলতে গ্যাসের ক্ষেত্রে সাধারণ উক্তা ও 1 বাষুমওল চাপ এবং কঠিন ও তরলের ক্ষেত্রে বাষুমওলের চাপ ও উক্তায় সৃন্ধিত রূপকে বোঝায়। $25^{\circ}C$ উক্তায় এবং 1 বাষুমওল চাপে প্রমাণ অবস্থা হবে কার্বনের কঠিন এবং অক্সিজেন ও কার্বন ডাই অক্সাইডের গ্যাসীর।

$$C$$
 (ক) $+O_s$ (গ্যা) $=CO_s$ (গ্যা) $+94.05$ কিলোক্যালারি ।

এক্ষেত্রে কার্বন ডাই অক্সাইড গ্যাসের সংঘটন তাপ $\Delta H = -94.05$ কিলোক্যালরি। বিক্রিয়ার অংশগ্রহণকারী স্বগৃলি পদার্থই যদি প্রমাণ অবস্থার থাকে তাহলে সংঘটন তাপকে প্রেমাণ সংঘটন ভাপ বলা হয়।

তালিকা 2'1.	25°C উক্তায় প্রমাণ	সংঘটন তাপ—	কিলোক্যালরি গ্রাম	অণু -1
-------------	---------------------	------------	-------------------	--------

বোগ	ΔН	যৌগ	ΔH	- যৌগ	ΔH
HF (গ্যা)	- 64.5	N ₂ O ₂ (গ্যা)	+ 19.7	CH ₄ (初)	- 17.89
HCl (গ্যা)	- 22.06	NO (ग्रा)	+ 21.6	C ₂ H ₆ (গ্যা)	- 20:24
HBr (গ্যা)	- 8.6	HNO, (3)	- 42	C ₂ H ₄ (初1)	+ 12.56
HI (গ্যা)	+ 5.9	NaOH (季)	-102	C ₂ H ₂ (初)	+ 54.23
(a) O ⁵ H	-68:32	KOH (季)	-102	C_6H_6 (उ)	+ 11.7
H ₂ S (গ্যা)	- 5.3	FeO (季)	- 64.3	CH _s OH (ভ)	- 5 7· 0
NH, (গা)	-11.03	Fe ₃ O ₃ (季)	- 195	C,H,OH(S)	- 56.3
SO ₂ (গ্যা)	<i>-7</i> 0·09	NaCl (季)	- 98.3	C12H22O11(季)	- 533.4
		KCl (₹)	-104.3	(ফ্ৰোন্স)	

দহন তাপ (Heat of combustion): জৈব যোগের সংগে অক্সিজেন মিশিয়ে অগ্নিসংযোগ করলে কার্বন ডাই অক্সাইড ও জল তৈরী হর। একে দহন বলে। নির্দিণ্ট উক্তায় ও প্রমাণ চাপে এক গ্রাম অণু কোন যোগের সম্পূর্ণ দহনের ফলে যে তাপ-পরিবর্তন হয় তাকে ঐ যোগের ঐ উক্তায় দহন তাপ বলা হয়। দহন তাপ বিক্রিয়া তাপের সমান, অবশ্য বিক্রিয়ক হিসেবে বিবেচা যোগের এক গ্রাম অণু থাকতে হবে এবং বিক্রিয়াটি হবে দহন বিক্রিয়া। 25°C উক্তায়

$$CH_4$$
 ($\eta \eta$) + $2O_2$ ($\eta \eta$) = CO_2 ($\eta \eta$) + $2H_2O$ (σ),
 $\Delta H = -212.8$ for $\sigma \eta$, ϵ

এই বিচিয়ায় দেখা বাচ্ছে বে গ্যাসীয় মিথেনের দহন তাপ $25^{\circ}C$ উক্তায় হবে — $212^{\circ}8$ কিলোক্যালার ।

তালিকা 2.2.	25°C	উক্ তার	परन	তাপ—কিলোক্যালরি	গ্রাম	অণু-1
-------------	------	--------------------	-----	-----------------	-------	-------

বোগ	ΔН		যোগ	ΔH
C ₃ H ₆ (初的) C ₃ H ₈ (初的) C ₃ H ₄ (初的) C ₂ H ₃ (初的) CH ₃ OH(⑤)	-372.8 -530.6 -337.3 -310.5 -173.6	? -	C ₂ H ₅ OH (ড) CH ₃ COOH (ড) C ₆ H ₆ (ড) C ₁₀ H ₆ (ক) (ক্সাক্ষ্যালিন)	- 326·7 - 207·0 - 781·0 - 1228·2

প্রশেষন তাপ (Heat of neutralisation): অত্যধিক জলে এক গ্রাম তুল্যাংক আর্গিডকে এক গ্রাম তুল্যাংক ক্ষারক বারা প্রশামনের ফলে মগুলের মোট আধের তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে তাকে অ্যাসিডের বা ক্ষারকের প্রেশমন তাপ বলা হয়। দেখা যার নিন্দিট উক্তার তীর আ্যাসিড-তীর ক্ষারক বিক্রিয়ার প্রশামন তাপ সর্বক্ষেরে একই হয়। যেমন $25^{\circ}C$ উক্তার বে কোন তীর অ্যাসিডকে যে কোন তীর ক্ষারক বারা প্রশামত করলে সর্বক্ষেরেই প্রশামন তাপ হয় — 13.7 কিলোক্যালার। এর কারণ এই যে তীর অ্যাসিড বা তীর ক্ষারক জলে সম্পূর্ণভাবে আ্যানিত থাকার প্রকৃত বিক্রিয়া ঘটে প্রতিক্ষেরে

$$H^+ + OH^- = H_0O.$$

ফলে সর্বক্ষেত্রে প্রশমন তাপ একই হয়।

$$HCl + NaOH = NaCl + H_{\bullet}O$$

$$\P$$
 $(H^+ + Cl^-) + (Na^+ + OH^-) = (Na^+ + Cl^-) + H_2O$

$$H^+ + OH^- = H_0O.$$

ক্ষীণ আাসিড বা ক্ষীণ ক্ষারকের প্রশমন তাপ অপেক্ষাকৃত কম হয়। এর কারণ এই বে ক্ষীণ আাসিড বা ক্ষীণ ক্ষারক আংশিক বিয়োজিত থাকার প্রশমনের ফলে উদ্ভূত তাপের একাংশ বিয়োজনের জন্য ব্যবস্থাত হয়।

হাইড্রোজেনেশন ভাগ (Heat of hydrogenation):
নির্দিন্ট চাপে ও উক্তায় কোন অসম্পৃক্ত বৌগের এক গ্রাম অধুর সম্পূর্ণ

হাইড্রোজেনেশনের ফলে মগুলের মোট আধের তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে তাকে ঐ যোগের ঐ অবস্থার হাইড্রোজেনেশন তাপা বলা হয়। উদাহরণমূরূপ $25^{\circ}C$ উক্তার ও প্রমাণ চাপে প্রোপিলিন গ্যাসের হাইড্রোজেনেশন তাপা $\Delta H = -29.6$ কিলোক্যালার।

জবণ তাপ (Heat of solution) ঃ এক গ্রাম অণু দ্রাব যখন ধীরে ধীরে 1000 গ্রাম দ্রাবকে দ্রবীভূত হয় তখন দেখা বায় যে দ্রবীভবনের বিভিন্ন ভরে আধেয় তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে তা একই হয় না। দ্রবণে দ্রাবের পরিমাণ বৃদ্ধির সংগে সংগে ΔH বেড়ে বায় এবং এক ভরে এই ΔH ধ্রুবকে পরিগত হয়। 1000 গ্রাম দ্রাবকে দ্রাব যোগ করার সময়ে যে কোন পর্যায়ে আধেয় তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে তাকে দ্রবীভূত পদার্থের মোট গ্রাম অণুর সংখ্যা দ্বারা ভাগ করলে সম্পূর্ক দ্রবণ তাপ (integral heat of solution) পাওয়া যায়। কোন এক পর্যায়ে m গ্রাম অণু দ্রাব 1000 গ্রাম দ্রাবকে দ্রবীভূত হবার ফলে যদি আধেয় তাপের বৃদ্ধি হয় ΔH , তাহলে সম্পূরক দ্রবণ তাপ হবে $\Delta H/m$ ।

নির্দিন্ট গাঢ়ত্বের কোন দ্রবণের প্রভৃত আয়তনে এক গ্রাম অণু দ্রাব একটি নির্দিন্ট উষ্ণতায় দ্রবীভূত করলে আধেয় তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে তাকে ঐ উষ্ণতায় ঐ দ্রবণের বিভেদক দ্বেণ ভাপ (differential heat of solution) বলা হয়।

এক গ্রাম অণু দ্রাববিশিষ্ট কোন দ্রবণে দ্রাবক যোগ করে এক গাঢ়ত্ব থেকে অপর গাঢ়ত্বে পরিবর্তন করার ফলে আধেয় তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে তাকে ঐ দ্রবণের সম্পূর্ক সমুতা তাপ (integral heat of dilution) বঙ্গে এবং নির্দিন্ট গাঢ়ত্বের কোন দ্রবণের বিরাট আয়তনে এক গ্রাম অণু দ্রাবক যোগ করার ফলে আধেয় তাপের যে বৃদ্ধি ঘটে তাকে ঐ দ্রবণের বিভেদক সমুতা ভাপা (differential heat of dilution) বলে।

ভাপ-রাসায়নিক সূত্রসমূহ (Thermochemical laws) :
ল্যাভয়িসয়ের ও লাপ্লাস (A. L. Lavoisier, P. S. Laplace,
1780)-এর সূত্র: নির্দিষ্ট উষণভায় কোন যোগকে মোলে বিশ্লিষ্ট
করতে যে পরিমাণ ভাপ দিভে হবে, মোল থেকে ঐ যোগ প্রস্তুভির
সময়ে ঠিক সেই পরিমাণ ভাপ উছুত হবে। এই সূত্র তাপগতিবিদ্যার
প্রথম স্ত্রের অনুসিদ্ধাত্ত মাত্র। কারণ যদি কোন যোগের সংশ্লেষণের সময়ে
উদ্ভূত তাপ বিশ্লেষণের সময়ে শোষিত তাপ অপেক্ষা বেশি হয়, তাহলে

বোগটিকে প্রথমে মোলে বিশ্লিষ্ট করে পুনরার মোল থেকে বোগটিকে সংশ্লোষত করে কিছু বাড়তি শক্তি পাওয়া বাবে এবং তা প্রথম সূত্রের পরিপন্থী হবে । ল্যাভর্মাসরের ও লাপ্লাসের সূত্রকে সামান্য বিস্তৃত করে পাওয়া বার, নির্দিষ্ট চাপে ও উক্তায় কোন বিক্রিয়ার বিক্রিয়া তাপ ΔH হলে ঠিক বিপরীত বিক্রিয়ার বিক্রিয়া তাপ হবে $-\Delta H$ । উদাহরণমূরূপ,

$${
m CH_4~(\eta\eta)+2O_s~(\eta\eta)=CO_s~(\eta\eta)+2H_sO}$$
 (ড) $\Delta H_{ss^*c}=-212.80$ কৈ. ক্যা.

$${\rm CO_s}$$
 (গ্যা) $+\,2{\rm H_sO}$ (ত) $=\,{\rm CH_s}$ (গ্যা) $+\,2{\rm O_s}$ (গ্যা) $\Delta H_{\rm as^2G} = 212.80$ कि. का. ।

হেস্ (G. H. Hess, 1840)-এর মিত্য তাপসমষ্টি সূত্র: প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থা একই থাকলে কোন বিচিন্না সরাসরি সংঘটিত হোক, বা অন্যভাবে একাধিক জ্ঞরে সংঘটিত হোক, মোট বিচিন্না তাপ একই হবে। এই সূত্রও প্রথম সূত্রের অনুসিদ্ধান্ত মাত্র। ΛH কেবলমাত্র মণ্ডলের প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থার উপরে নির্ভর করে। মণ্ডলের প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থা বেহেত্ একই থাকছে, অতএব ΛH (বিচিন্না তাপ)ও একই থাকবে। হেসের স্ত্রের সত্যতা নিরূপণ করা যায় নিচের মত।

 $25^{\circ}C$ উষ্টায় প্রতাক্ষ পরীক্ষায় গ্যাসীয় ইথিলিনের হাইড্রোজেনেশন তাপ $(AH_{\bullet,\bullet^{\circ}C})$ পাওয়া যায় -32.8 কিলোক্যালরি, অর্থাৎ

 $C_{a}H_{a}$ (গা) + H_{a} (গা) = $C_{a}H_{a}$ (গা), $\Delta H = -32.8$ कि. का.

একই উক্টতার ইথিলিন ও ইথেনের পরীক্ষা দ্বারা নির্ণীত দহন তাপ যথাক্রমে -337.3 কিলোক্যালরি ও -372.8 কিলোক্যালরি এবং তরল জলের সংঘটন তাপ -68.3 কিলোক্যালরি । অর্থাৎ

- (i) C_sH_s (m) + 3O_s (m) = 2CO_s (m) + 2H_sO (5) $\Delta H = -337.3$ for $\Delta H = -337.3$
- (ii) C_2H_6 (MI) + $3\frac{1}{2}O_2$ (MI) = $2CO_2$ (MI) + $3H_2O$ (VI) $\Delta H = -372.8$ for $\Delta H = -372.8$ for
- এবং (iii) H_a (গ্যা) + $\frac{1}{2}O_a$ (গ্যা) = H_aO (ত) AH = -68.3 ভৈ, ভ্যা.
- (ii) বিক্রিরাকে বিপরীতভাবে **লিখলে (ল্যাভ্র**সি**রের-লাপ্নাস** স্ত্রের প্ররোগ) পাওয়া বার (iv) ঃ

(iv)
$$2CO_s(m) + 3H_sO'(v) = C_sH_s(m) + 3\frac{1}{2}O_s(m)$$

 $AH = 372.8$ for square

এখন (i), (iii) ও (iv) বিক্রিয়াতর যোগ করে পাওয়া যায়,

$$C_2H_A$$
 (গ্যা) + H_3 (গ্যা) = C_3H_a (গ্যা), $\Delta H = -337.3$
-68.3 + 372.8 = -32.8 কৈ. ক্যা. ১

সূতরাং প্রত্যক্ষ বা পরোক্ষ যে পদ্ধতিতেই নিগাঁত হোক না কেন, ইথিলিনের হাইড্রোজেনেশন তাপ $25^{\circ}C$ উক্ষতায় — 32.8 কিলোক্যালরি হবে। এর দ্বারা হেসের সূত্রের সঠিকতা বোঝা যায়।

হেসের সূত্র অনুসারে তাপ-রাসায়নিক বিচিয়াসমূহকে বীজগাণিতিকভাবে বোগ করা যায়। এর ফলে প্রত্যক্ষভাবে নির্ণয়যোগ্য নয় এরূপ বিচিয়ার তাপ পরোক্ষ পদ্ধতি প্রয়োগ করে নির্ণয় করা যায়।

ভাপ-রাসায়নিক গণনা (Thermochemical calculations) ঃ
পরোক্ষভাবে বিক্রিয়া তাপ, সংঘটন তাপ প্রভৃতি নির্ণয় করার জন্য উপরে
বাণত স্বাদ্ধর প্রয়োগ করা হয়। সংঘটন তাপ প্রত্যক্ষভাবে নির্ণয় করতে হলে
মোলসমূহকে প্রমাণ অবস্থায় নিতে হবে। যে কোন উষণভায় প্রমাণ
অবস্থায় মোলসমূহের আধেয় ভাপকে শৃশ্য ধরা হয়। ফলে কোন
যোগের নিজস্ব আধেয় তাপ তার সংঘটন তাপের সমান হবে।

উদাহরণ (i): $25^{\circ}C$ উক্তায় তরল বেনজিনের দহন তাপ $(4H)-781^{\circ}0$ কিলোক্যালরি। একই উক্তায় গ্যাসীয় কার্বন ডাই অক্সাইড ও তরল জলের সংঘটন তাপ যথাক্রমে $-94^{\circ}05$ এবং $-68^{\circ}32$ কিলোক্যালরি। $25^{\circ}C$ উক্ষতায় তরল বেনজিনের সংঘটন তাপ নির্ণয় কর।

মনে করা যাক, 25° C উষ্ণতায় তরল বেনজিনের সংঘটন তাপ $\Delta H = Q$ কি. ক্যা. । দেওয়া আছে,

$$C_6H_6$$
 (ত) + $7\frac{1}{2}O_8$ (গ্যা) = $6CO_8$ (গ্যা) + $3H_8O$ (ত) + $781^{\circ}0$ কৈ. ক্যা.

বিক্রিয়ার উভয় দিকের তাপ হিসাব করলে পাওয়া যাবে,

বাঁদিকে, মোট আধেয় তাপ =Q+0 (অক্সিজেনের মৌলের জন্য)

=Q कि. का.

ভানদিকে, মোট আধেয় তাপ = $-6 \times 94.05 - 3 \times 68.3 + 781.0$ = 11.8 কি. ক্যা.

দুদিকের মোট আধের তাপ সমান হবে। সৃতরাং Q=11.8 কি. ক্যা. অর্থাৎ তরল বেনজিনের সংঘটন তাপ $25^{\circ}C$ উষ্ণতার 11.8 কিলোক্যালরি।

উপাছরণ (ii) ঃ নিম্নলিখিত উপাত্তসমূহ অবলয়ন করে সালফার দ্বীই অক্সাইডের সংঘটন তাপ নির্ণয় করে।

- (a) $PbO + S + \frac{3}{2}O_3 = PbSO_4 + 65.6$ formalists
- (b) $PbO + H_{s}SO_{4}, 5H_{s}O = PbSO_{4} + 6H_{s}O + 23.3$ for empty finding
- (c) $SO_s + 6H_sO = H_sSO_4$, $5H_sO + 41.1$ কিলোক্যালার (কলিকাতা, সাম্মানিক 1962—অন্দিত)
- (b) ও (c) বিক্রিয়য়য় যোগ করে পাওয়া যায়, PbO+SO, = PbSO, +64.4 কি. ক্যা.
- (a) বিক্রিয়া থেকে এই বিক্রিয়া বিয়োগ করে পাওয়া যায়, $S + \frac{3}{2}O_4 = SO_3 + 101.2$ কি. ক্যা.

সূতরাং $\mathrm{SO_{s}}$ -এর সংঘটন তাপ $\Delta H = -101.2$ কিলোক্যালরি ।

বিক্রিয়া তাপের উপর উষ্ণভার প্রভাব—কির্শক সমীকরণ (Effect of temperature on heat of reaction—The Kirchoff equation): কোন রাসায়নিক বিক্রিয়ার পূর্বে ও পরে মওলের মোট আধের তাপ বদি যথাক্রমে H_1 এবং H_2 হয়, তাহলে অপরিবর্তিত উষ্ণভায় ও চাপে বিক্রিয়া তাপ ΔH হবে (H_2-H_1) -এর সমান।

$$\Delta H = H_{\bullet} - H_{\bullet} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (45)$$

এই সমীকরণকে স্থির চাপে উষ্ণতার সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\left[\frac{\partial (\Delta H)}{\partial T} \right]_{P} = \left(\frac{\partial H_{\mathbf{1}}}{\partial T} \right)_{P} - \left(\frac{\partial H_{\mathbf{1}}}{\partial T} \right)_{P} \qquad \cdots \qquad (46)$$

সংস্ঞানুসারে মণ্ডলের তাপগ্রাহিতা (C_P) বিক্রিয়ার পূর্বে ও পরে হবে,

$$C_{P_1} = \left(\frac{\partial H_1}{\partial T}\right)_P \text{ and } C_{P_2} = \left(\frac{\partial H_2}{\partial T}\right)_P \qquad \cdots \qquad (47)$$

সূতরাং

$$\left[\frac{\partial(\Delta H)}{\partial T}\right]_{P} = C_{P_{1}} - C_{P_{1}} = \Delta C_{P} \qquad \cdots \qquad (48)$$

তাপগ্রাহিতা বন্ধুমাত্রিক (extensive) ধর্ম হওরার মণ্ডলের প্রারম্ভিক তাপগ্রাহিতা C_{P_2} বিক্রিরকসমূহের তাপগ্রাহিতার সমষ্টি মাত্র এবং শেষ অবস্থায় তাপগ্রাহিতা C_{P_2} স্থাত দ্রবাসমূহের তাপগ্রাহিতার সমষ্টি মাত্র। বেমন নিমুবর্ণিত বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে.

$$aA + bB + \cdots \Rightarrow lL + mM + \cdots$$

$$C_{P_1} = aC_{P_A} + bC_{P_B} + \cdots$$
 এবং $C_{P_2} = lC_{P_L} + mC_{P_M} + \cdots$ স্তরাং $\Delta C_P = C_{P_2} - C_{P_1} = [lC_{P_L} + mC_{P_M} + \cdots - aC_{P_A} - bC_{P_B} - \cdots]$

$$= \Sigma (nC_P)_{s} - \Sigma (nC_P)_{1} \cdots (49)$$

 C_{P_A} , C_{P_B} , C_{P_L} , C_{P_M} \cdots প্রভৃতি বথাক্রমে A, B, L, M \cdots প্রভৃতি পদার্থের আণবিক তাপগ্রাহিতা। (48) নং সমীকরণ কিরশক সমীকরণ (Kirchoff's equation) নামে পরিচিত। এই সমীকরণ থেকে দেখা বার বে স্থির চাপে উক্ষতার সংগে বিক্রিয়া তাপের পরিবর্তনের হার বিক্রিয়ার ফলে তাপগ্রাহিতার মোট বৃদ্ধির সমান।

কিরশফ সমীকরণ রাসায়নিক ও ভৌত উভয় প্রক্রিয়ার ক্ষেত্রেই প্রযোজ্য । রাসায়নিক বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে $[\partial(\Delta H)/\partial T]_P$ সহজেই নির্ণয় করা যায় । দশা পরিবর্তনের ক্ষেত্রে ΔH -এর পরিবর্তে সাধারণ লীন তাপ ব্যবহার করা যাবে না, কারণ দশা পরিবর্তনের ক্ষেত্রে উষ্ণতার সংগে চাপেরও পরিবর্তন ঘটে ।

 T_1 ও T_2 উক্ষতার বিক্রিয়া তাপ যথাক্রমে ΔH_1 এবং ΔH_2 হলে (48) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\Delta H_2 - \Delta H_1 = \int_{T_1}^{T_2} \Delta C_P dT \qquad \cdots \qquad (50)$$

 C_P উক্তার উপর নির্ভরশীল হওয়ায় (50) নং সমীকরণের ডানদিকের রাশিটির মান নির্ণর করা একটু কঠিন হয় । বিদি T_1 থেকে T_2 উক্তান্তরে ΔC_P -এর গড় মান $\Delta \overline{C}_P$ হয়, তাহলে (50) নং সমীকরণ দাঁড়াবে,

$$\Delta H_{\bullet} - \Delta H_{\bullet} = \Delta \overline{C}_{\mathbf{P}} (T_{\bullet} - T_{\bullet}) \qquad \cdots \tag{51}$$

এই সমীকরণের সাহায়ে এক উক্তার ΔH জানা থাকলে অপর উক্তার ΔH নির্ণর করা যাবে ।

সাধারণভাবে তাপগ্রাহিতা $C_{\mathbb{P}}$ কে উক্তার অপেক্ষক হিসাবে নিচের মত লেখা যায়,

$$C_P = a + bT + cT^2 + \cdots (52)$$

সৃতরাং

$$C_{P_3} - C_{P_1} = (a_3 - a_1) + (b_3 - b_1)T + (c_3 - c_1)T^3 + \cdots$$

$$\cdots \qquad (53)$$

 a,b,c,\cdots প্রভৃতি ধ্রুবকসংখ্যা এবং $\alpha=a_s-a_1,\,\beta=b_s-b_1,\,\gamma=c_s-c_1$ প্রভৃতি । (50) ও (54) নং সমীকরণকে একচিত করে পাওয়া বায়,

$$\Delta H_{2} - \Delta H_{1} = \int_{T_{1}}^{T_{2}} (\alpha + \beta T + \gamma T^{2} + \cdots) dT$$

$$AH_{2} - \Delta H_{1} = \alpha (T_{2} - T_{1}) + \frac{1}{2}\beta (T_{2}^{2} - T_{1}^{2}) + \frac{1}{3}\gamma (T_{2}^{2} - T_{1}^{3}) + \cdots$$
(55)

 $T_1 = 0^\circ K$ হলে, সেই উষ্ণতায় ΛH -কে ΛH° লিখে পাওয়া যাবে,

$$\Delta H - \Delta H^{\circ} = \alpha T + \frac{1}{2}\beta T^{\circ} + \frac{1}{3}\gamma T^{\circ} + \cdots$$

বা
$$\Lambda H = \Lambda H^{\circ} + \alpha T + \frac{1}{2}\beta T^{\circ} + \frac{1}{3}\gamma T^{\circ} + \cdots$$
 (56)
শেষ অবস্থা নিৰ্দেশক অৱ প্ৰত্যয় 2 লেখা হল না ।

উদাহরণ: $25^{\circ}C$ উক্তার জলের সংঘটন তাপ $-68^{\circ}32$ কিলোকালেরি । $100^{\circ}C$ উক্তার জলের সংঘটন তাপ কত হবে ? $C_{P(H_2)}=6^{\circ}95-0^{\circ}20\times10^{-3}T+0^{\circ}48\times10^{-6}T^3$; $C_{P(O_2)}=6^{\circ}5+1^{\circ}41\times10^{-3}T$ এবং $C_{P(H_2O_1)}=7^{\circ}22+2^{\circ}37\times10^{-3}T+0^{\circ}27\times10^{-6}T^3$ ক্যালেরি প্রতি ডিপ্রী প্রতি গ্রাম অণু ।

বিভিন্না $H_s + \frac{1}{2}O_s = H_sO$, $\Delta H_{ss^{\circ}\sigma} = -68.32$ কিলোক্যালীর = -68,320 ক্যালীর ।

$$\alpha = 7.22 - 6.95 - \frac{1}{2} \times 6.5 = -2.98$$

 $\beta = (2.37 + 0.20 - \frac{1}{2} \times 1.41)10^{-8} = 1.86 \times 10^{-8}$
 $\gamma = (0.27 - 0.48)10^{-6} = -0.21 \times 10^{-6}$

$$T_1 = 298^{\circ}K$$
 এবং $T_2 = 373^{\circ}K$ । (55) নং সমীকরণ অনুসারে.

$$\Delta H_{s7s} = -68320 - 2.98(373 - 298) + 1.86 \times 10^{-s} \times (373^{s} - 298^{s}) - 0.21 \times 10^{-s} (373^{s} - 298^{s}) = -68320 - 223.6 + 93.74 - 6.49$$

 $=-68.456^{\circ}4$ ক্যাল্যির

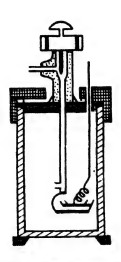
= -68.456 কিলোক্যালরি।

বন্ধনশক্তি ও বিক্রিয়া ভাশ (Bond energy and heat of reaction): বন্ধনশক্তি বলতে একটি অণুর মধ্যে উপস্থিত একটি নির্দিন্ট বন্ধনকে ছিল্ল করার এবং তার ফলে উৎপল্ল পরমাণু বা মূলকত্বরকে পরস্পরের থেকে পৃথক করার জন্য গড়ে প্রতি গ্রাম অণুর জন্য যে শক্তির প্রয়োজন হয় তাই বোঝার। এক গ্রাম অণু মিথেনকে এক গ্রাম পরমাণু গ্যাসীয় কার্বন এবং চার গ্রাম পরমাণু হাইড্রোজেনে বিভক্ত করতে যে শক্তি লাগবে তার এক-চতুর্থাংশ হবে C-H বন্ধনশক্তি। বিভিন্ন অণুর পরমাণুতে বিয়োজনের জন্য বিয়োজন তাপ এবং সংঘটন তাপ নির্ণয় করে বিভিন্ন বন্ধনের শক্তি নির্ণয় করা সন্তব। বাষ্পীভবন তাপ 125 কিলোক্যালার প্রতি গ্রাম অণু ধরে পাউলিং (L. Pauling, 1940) কতকগুলি বন্ধনের শক্তি নির্ণয় করেন। দেখা যায় কয়েকটি ক্ষেত্রে বন্ধনশক্তি যৌগের প্রকৃতির উপরে নির্ভর করে। বেমন C=O বন্ধনশক্তি ফর্মালাডিহাইডে 142 কিলোক্যালার, কিন্তু অন্য অ্যালিডহাইডে 149 কিলোক্যালার এবং কিটোন, অ্যাসিড ও এন্টারের ক্রেরে 152 কিলোক্যালার।

তালিকা 2.3. বন্ধনশক্তি (কিলোক্যালরি/গ্রাম অণু)

বন্ধন	শক্তি	বন্ধন	শক্তি	বন্ধন	শক্তি
H-H	103.4	N-H	83.7	0-0	118
C-C	58.6	O-H	110.2	$N \equiv N$	170
C1-C1	57.8	H-Br	87.3	C=C	100
C-H	87.3	C-N	48.6	C≡C·	123

দহন ভাগ ও প্রশান ভাগ মাপন (Measurement of heat of combustion and heat of neutralisation) ঃ দহন ভাগ মাপা হয় দ্বির আয়তনে। মাপনের জন্য বে বন্দটি ব্যবস্থাত হয় তাকে বন্ধ্ ক্যালরিমিটার(bomb calorimeter) বলে। এই ক্যালরিমিটারটিইম্পাতের তৈরী, ভিতরের দেয়ালগুলি প্লাটিনাম মারা আর্ত। এর ভিতরের আয়তন 400—500 মিলিলিটার। এর মুখে একটি ক্লু-ক্যাপ লাগানো থাকে, যার সাহায্যে বল্লটিকে চাপনিরোধক (pressure tight) করা যায়।



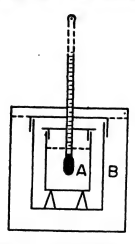
ठिज 2.2. वश्व काानविभिष्ठी व

যে পদার্থের দহন তাপ নির্ণয় করতে হবে তার কিছুটা ওজন করে নিয়ে যদের মধ্যবর্তী মৃচিতে (crucible) রাখা হয় এবং যদাটির ভিতরে অক্সিজেন প্রবেশ করিয়ে 30 বায়ুমওল চাপ সৃষ্টি করা হয়। পরীক্ষাধীন নমুনায় প্রান্তদেশ নিমন্দিজত এমন একটি সরু তারের মধ্য দিয়ে বিদ্যুৎপ্রবাহ চালনা করে নমুনাটিতে অগ্নিসংযোগ করা হয়। একবার শৃরু হলে প্রচুর তাপ মোচন করে বিক্রিয়াটি দ্রুত সমাপ্তির দিকে অগ্রসর হয়। যদাটি জলে নিমন্দিজত রাখা হয় এবং উক্তা বৃদ্ধির পরিমাপ থেকে উছুত তাপের পরিমাণ হিসাব করা হয়। পুরো যদাটির তাপগ্রাহিতা পূর্বেই নির্ণয় করে নেওয়া হয়, হয় বৈদ্যুতিক পদ্ধতিতে অথবা জ্ঞাত দহন-তাপবিশিষ্ট কোন প্রমাণ পদার্থের (বেনজোরিক অ্যাসিড) দহন ঘটিরে। জলসহ বল্টিকে

পারিপার্শ্বিক থেকে সষম্বে তাপনিরন্দ্ধ করে রাখা হয়। এই পদ্ধতিতে খৃব ভালো ফল পাওয়া যায়।

সংঘটন তাপ কিয়া অপর বিক্রিয়াসমূহের তাপ দহনতাপের সাহায্যে হিসাব করে নির্ণয় করা হয়ে থাকে।

প্রশমন তাপ নির্ণয়ের জন্য ক্লম্বঙাপীয় ক্যালরিমিটার (adiabatic calorimeter) ব্যবহার করা হর। এই ক্যালরিমিটারে একটি বহিরাবরণ



हिन 2.3. मदल कालिविभिष्ठां व

থাকে। বহিরাবরণের (B) মধ্যে সাধারণত অ্যাসিড নেওয়া হয় এবং তাতে পরিমাণমত ক্ষার যোগ করে উদ্ভূত তাপের সাহায্যে ভিতরের ও বাইরের উক্তা সমান রাখা হয়। যে অ্যাসিডের প্রশমন তাপ নির্ণয় করা প্রয়োজন তার নির্দিন্ট পরিমাণ দ্রবীভূত অবস্থায় ক্যালরিমিটারের (A) মধ্যে নেওয়া হয় এবং তার সংগে অতিদ্রুত প্রয়োজনীয় পরিমাণ ক্ষার দ্রবণ মিগ্রিত করা হয়। ভালো ফল লাভের জন্য উক্তা বৃদ্ধি মাপা হয় রোধ থার্মেমিটারের সাহায্যে। এই পরিমাপের সাহায়ে উদ্ভূত তাপ হিসাব করা হয়।

গাণিভিক প্রশাবলী

1. সমতাপীর ও প্রতিবর্তী ভাবে $27^{\circ}C$ উক্তার এক গ্রাম অণু হিলিয়াম গ্যানের আয়তন 10 লিটার থেকে 90 লিটার করা হল । (a) আর্গে, (b) জুলে এবং (c) লিটার বায়ুমগুলে প্রাপ্ত সর্বোচ্চ কাজের পরিমাণ হিসাব কর । $[5.48 \times 10^{10}]$

- 2. 600 গ্রাম মার্কারী বাষ্পাকে 500°C উক্তার 6 বার্মওল থেকে 3 বার্মওল চাপে প্রতিবর্তী ভাবে প্রসারিত করা হল। মার্কারীর বাষ্পাকে আদর্শ এবং এর আগবিক ওজন 200 ধরে প্রাপ্ত সর্বোচ্চ কাজের পরিমাণ হিসাব কর।
- 3. 27°C উক্তার দশ গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের আরতন প্রতিবর্তী ভাবে 100 লিটার থেকে 1000 লিটারে বাঁধত করলে কত তাপ শোষিত হবে?
- 4. 27°C উক্তায় সমতাপীয় ও প্রতিবর্তী ভাবে 15 গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের আয়তন 100 লিটার থেকে 2000 লিটারে পরিবতিত করলে কত তাপ শোষিত হবে তা ক্যালরিতে হিসাব কর। [26970 ক্যা.]
- 5. 2 লিটার এক পরমাণুক আদর্শ গ্যাসের প্রতিবর্তী রুদ্ধতাপীর প্রসারণের ফলে চাপ 5 থেকে 1 বায়ুমগুলে পরিবতিত হল। শেষ আরতন হল 2'74 লিটার। কৃত কাজ হিসাব কর। [10'33 লি. আ].]
- 6. এক পরমাণুক একটি আদর্শ গ্যাসের এক গ্রাম অণুর আয়তন প্রতিবর্তী ও রুদ্ধতাপীয় প্রসারণের বারা বিগুণ করা হল । প্রারম্ভিক চাপ ও উক্তা যথাক্রমে 2 বায়ুমণ্ডল ও $25^{\circ}C$ হলে শেষ চাপ ও উক্তা কত হবে ?

[0.063 আ.; -85.7°C]

- 7. একটি মণ্ডলে একটি নিদিন্ট পরিবর্তন দুইভাবে ঘটানো হল। প্রথম পথে শোষিত তাপ ও কাজ যথাক্রমে 10 কি. ক্যা. এবং 0 আর্গ এবং দ্বিতীয় পথে শোষিত তাপ ও কাজ যথাক্রমে 11 কি. ক্যা. এবং $0.5w_m$ । w_m হল ঐ নিদিন্ট পরিবর্তনটি প্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত হলে যে কাজ হত তাই। w_m -এর মান আর্গে হিসাব কর। $[8.4 \times 10^{10}]$ আর্গ]
- 8. প্রারম্ভিক ভরে উষ্ণতা $27^{\circ}C$ এবং আয়তন 10 লিটার এরূপ একটি এক পরমাণুক আদর্শ গ্যাসের এক গ্রাম অণুর রুদ্ধতাপীয় প্রসারণ ঘটানো হল দুইভাবে—(i) নিতা চাপ 1 বায়ুমগুলের বিপরীতে এবং
 (ii) শ্না চাপের বিপরীতে। প্রতি ক্ষেত্রে শেষ আয়তন হল 20 লিটার। প্রতি ক্ষেত্রে কৃত কাজের পরিমাণ ক্যালারিতে এবং শেষ্কু উষ্ণতা নির্ণর কর। 1 লি. আ. = 24.2 ক্যা.।

^{[(}i) 242 年 ; -54'3°C;(ii) 0 年 ; 27°C]

9. $25^{\circ}C$ উক্তার 100 গ্রাম নাইটোজেন একটি পিস্টন দ্বারা 30 বার্মগুল চাপে আবদ্ধ আছে। রুদ্ধতাপীর অবস্থার চাপ হঠাৎ কমিরে 10 বার্মগুল করা হল। যদি স্থির আরতনে নাইট্রোজেনের আর্ণবিক তাপগ্রাহিতা 4.95 ক্যালরি প্রতি ডিগ্রী হর, তাহলে নাইট্রোজেনকে আদর্শ গ্যাস ধরে নিরে শেষ উক্তা এবং সম্পূর্ণ প্রক্রিয়াটির ΔE নির্ণর কর।

[-31·3°C; 995·1 朝.]

্রিসংকেত ঃ প্রক্রিয়াটি নিতাচাপের বিপরীতে রুদ্ধতাপীয় প্রসারণের সমত্ল্য । রুদ্ধতাপীয় প্রসারণের জন্য $C_V dT = -P dV$ সম্পর্কে P-কে ধ্রুবক ধরে সমাকলিত করতে হবে । $C_V (T_{\rm s}-T_{\rm s}) = -P(V_{\rm s}-V_{\rm s})$ । গ্যাসটি আদর্শ হওয়ার, $V_{\rm s}=\dot{R}T_{\rm s}/P$ এবং $V_{\rm s}=RT_{\rm s}/P_{\rm s}$ হবে ।]

 $10. 27^{\circ}C$ উষ্ণতার নিম্নোক্ত বিক্রিরাটির স্থির চাপে বিক্রিরা তাপ এবং স্থির আরতনে বিক্রিয়া তাপের মধ্যে পার্থক্য নির্ণয় কর ।

$$C_2H_5OH$$
 (ত) + $3O_2$ (গ্যা) = $2CO_2$ (গ্যা) + $3H_2O$ (গ্যা) [1200 ক্যা.]

11. $0^{\circ}C$ উষ্ণতার নিয়োক্ত বিক্রিয়াটির ছিরচাপে বিক্রিয়া তাপ এবং ছির আরতনে বিক্রিয়া তাপের মধ্যে পার্থক্য নিরূপণ কর ।

$$C_sH_sOH$$
 (গ্যা) + $3O_s$ (গ্যা) = $2CO_s$ (গ্যা) + $3H_sO$ (ড) [-1092 ক্যা.]

12. নিচে প্রদন্ত উপাত্তসমূহ অবলয়ন করে C_sH_s (গ্যা) $+H_s$ (গ্যা) $=C_sH_s$ (গ্যা) বিক্রিয়াটির বিক্রিয়া তাপ $25^\circ C$ উষ্ণতায় নির্ণয় কর । $25^\circ C$ উষ্ণতায়,

$$C_sH_4$$
 (গা) $+3O_s$ (গা) $=2CO_s$ (গা) $+2H_2O$ (ভ) $\Delta H = -337.3$ কি. কা.

$$2H_{a}$$
 (MI) + O_{a} (MI) = $3H_{a}O$ (V)
 $\Delta H = -136.6$ for Fig.

$$2C_sH_s$$
 (গা) $+7O_s$ (গা) $=4CO_s$ (গা) $+6H_sO$ (ত)
$$\Delta H = -745.6$$
 কি. ক্যা.
$$[-32.8$$
 কিলোক্যান্যার]

13. 25°C উক্তার ইথেনের দহন তাপ — 372'82 কিলোক্যালরি এবং গ্যাসীয় কার্বন ডাই অক্সাইড ও তরল জলের সংঘটন তাপ বথাক্রমে

- -94.05 কিলোক্যালরি ও -68.32 কিলোক্যালরি । $25^{\circ}C$ উক্তার ইথেনের সংঘটন তাপ নির্ণর কর । [-20.24 কি. ক্যা.]
- 14. 25°C উক্তার হীরার দহন তাপ 94,480 ক্যালরি (মোচন) এবং ঐ একই উক্তার গ্রাফাইটের দহন তাপ 94,000 ক্যালরি (মোচন)। 25°C উক্তার হীরার গ্রাফাইটে পরিবর্তনের তাপু নির্ণয় কর।

[480 ক্যা. (মোচন)]

- 15. প্রতি গ্রাম অণু CuO-কে HCl দ্বারা প্রশমনের জন্য প্রশমন তাপ পাওয়া বায় 15,270 ক্যালরি এবং অনার্র $CuCl_{s}$ -এর (লঘু) প্রবীভবন তাপ 11,080 ক্যালরি। CuO-এর সংঘটন তাপ 37,160 ক্যালরি, জলের সংঘটন তাপ 68,360 ক্যালরি এবং H_{s} , Cl_{s} ও জলের থেকে লঘু HCl-এর সংঘটন তাপ 39,315 ক্যালরি। মৌল থেকে অনার্র্র $CuCl_{s}$ -এর সংঘটন তাপ নির্ণয় কর। [51,620 ক্যা.]
- $16.~~N_{\rm s},~H_{\rm s}$ এবং $NH_{\rm s}$ -এর ন্থির চাপে আণ্নিক তাপগ্রাহিতা হল, $C_{\rm Ns}=6.5+0.001T$ ক্যা./ডিগ্রী ; $C_{\rm H_s}=6.5+0.0009T$ ক্যা./ডিগ্রী এবং $C_{\rm NHs}=8.04+0.007T$ ক্যা./ডিগ্রী ।

 $N_s+3H_z
ightleftharpoonup 2NH_s$ বিক্রিয়াটির বিক্রিয়া তাপ ($\it hH$) $200^{\circ}C$ উঞ্চতায় $-24^{\circ}0$ কিলোক্যালরি হলে $25^{\circ}C$ উঞ্চতার $\it hH$ নির্ণয় কর ।

[-22.11 fo. Φ II.

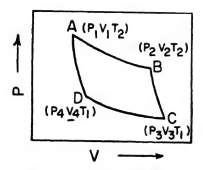
ভূতীয় অধ্যায়

তাপগতিবিতা : দিতীয় সূত্র

(Thermodynamics: Second Law)

চক্রীর ক্রিরা (Cyclic process): বে প্রক্রিরার শেবে মণ্ডল প্রারম্ভিক অবস্থার ফিরে আসে সেই প্রক্রিরাকে চক্রীর ক্রিরা বলা হয়।

কার্নো চক্র (Carnot's cycle) ঃ কার্নো (S. Carnot, 1824) তাপকে কাজে রূপান্তরিত করার জন্য যে ইঞ্জিনের পরিকল্পনা করেন তা হল একটি ওজনহীন ঘর্ষণহীন পিশ্টন দ্বারা একটি চোঙের মধ্যে আবদ্ধ এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাস। এই ইঞ্জিন সম্পূর্ণ কল্পিত। এই ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা নির্ণয়ের জন্য তিনি কল্পিতভাবে এই ইঞ্জিন নিয়ে পরপর চারটি প্রক্রিয়া সংঘটিত করান। এমনভাবে এই প্রক্রিয়াগুলি সংঘটিত হয় যার ফলে ইঞ্জিনটি শেষের প্রক্রিয়ার শেষে প্রারম্ভিক অবদ্ধা প্রাপ্ত হয় এবং এইসকল প্রক্রিয়ার ফলে ইঞ্জিনের নিজস্ব কোন পরিবর্তন হয় না। ফলে চার স্তরে



চিত্ৰ 3.1. কাৰ্নো চক্ৰেৰ হুচক চিত্ৰ

বিভক্ত এই সমগ্র প্রক্রিরাটি একটি চক্রীর ক্রিয়া হর। চারটি প্রক্রিয়া হল—সমতাপীর প্রতিবর্তী প্রসারণ, রুদ্ধতাপীর প্রতিবর্তী প্রসারণ, সমতাপীর প্রতিবর্তী সংনমন। মণ্ডলটির প্রারম্ভিক অবস্থান বদি A হয় এবং B, C, D প্রভৃতি দ্বিতীয়, তৃতীয়, চতুর্থ প্রভৃতি অবস্থান হয়, তাহলো বিভিন্ন অবস্থানে ইঞ্জিনের চাপ, আয়তন, উক্ততা $(P,\ V,\ T)$ স্থিতিমাপসমূহকে P-V সূচক চিত্তে (indicator diagram) নির্দেশিত মত দেখানো বায়। সমতাপীয় প্রতিবর্তী প্রসারণ

ঘটালোর জন্য ইঞ্জিনকে নির্দিন্ট উক্তার তরলপূর্ণ একটি বড় পাত্রে ড্বিরে ধীরে ধীরে পিশ্চন সরিরে চাপ কমানো হর। প্রসারশের ফলে বে কাজ হবে তার জন্য প্রয়েজনীর তাপ পাওয়া যাবে পাত্রের তরল থেকে। ফলত পাত্রের উক্তা সামান্য হ্রাস পাবে। কিন্তু প্রসারণ প্রতিবর্তী হওয়ায়, প্রতি স্করে এত কম উক্তা হ্রাস ঘটবে বে পাত্রের তরলের বিরাট আরতনে তার কোন প্রভাব লক্ষিত হবে না। এক্ষেত্রে এই তরলপূর্ণ বড় পাত্রকে তাপের উৎস (source) বলা হয়। প্রতিবর্তী সমতাপীর সংনমন ঘটানো হয় একইভাবে। এক্ষেত্রে বাইরের পাত্রের উক্তা মণ্ডলের উক্তা অপেক্ষা কম থাকে। সংনমনের ফলে ইঞ্জিনের উপরে যে কাজ করা হয় তার ফলস্বরূপ ইঞ্জিন কিছু তাপ ছেড়ে দেয়। এই তাপ বাইরের পাত্র গ্রহণ করে। এইজন্য এই পাত্রকে গ্রাছক বা সিংক বলা হয়। মণ্ডলকে তাপ-অন্তরক ঘারা আরত করে রক্ষতাপীর প্রসারণ ও সংনমন ঘটানো হয়।

প্রথম প্রক্রিয়ায় লব্ধ কাজ
$$w_1 = RT_2 \ln \frac{V_2}{V_1}$$
 ... (1)

এই কাজ উৎস থেকে গৃহীত তাপ $Q_{f s}$ -এর সমান।

ৰিতীয় প্ৰতিয়ার কাজ
$$w_{\mathbf{s}} = -C_{\mathbf{r}}(T_{\mathbf{s}} - T_{\mathbf{s}})$$
 \cdots (2)

ত্তীয় প্রক্রিয়ার কাজ
$$w_s = RT_1 \ln \frac{V_1}{V_2} \cdots$$
 (3)

চতুর্থ প্রক্রিরার কাজ
$$w_{\bullet} = -C_{F}(T_{s} - T_{1})$$
 \cdots (4) লক্ষণীর যে, $w_{s} = -w_{A}$ । সমগ্র চন্দ্রীয় ক্রিরার জন্য কাজ

$$w = w_1 + w_2 + w_3 + w_4$$

$$=RT_{\bullet} \ln \frac{V}{V_{\bullet}} + RT_{\bullet} \ln \frac{V_{\bullet}}{V_{\bullet}} \qquad \cdots \qquad (5)$$

দিতীর ও চতুর্থ প্রক্রিয়া রুক্ষতাপীর হওয়ার

$$T_1 V_s^{\gamma - 1} = T_2 V_s^{\gamma - 1} \quad \text{an} \quad \frac{T_1}{T_s} = \left(\frac{V_s}{V_s}\right)^{\gamma - 1} \cdots$$
 (6)

sate
$$T_1 V_4^{\gamma - 1} = T_2 V_1^{\gamma - 1}$$
 at $\frac{T_1}{T_2} = \left(\frac{V_1}{V_1}\right)^{\gamma - 1}$... (7)

(6) ও (7) নম্বর সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$\frac{V_{3}}{V_{3}} = \frac{V_{1}}{V_{4}} \quad \text{an} \quad \frac{V_{3}}{V_{1}} = \frac{V_{3}}{V_{4}} \quad \cdots \quad (8)$$

স্তরাং
$$w = RT_s \ln \frac{V_s}{V_1} - RT_1 \ln \frac{V_s}{V_1}$$

$$= R(T_s - T_1) \ln \frac{V_s}{V_1} \qquad \cdots \qquad (9)$$

কার্নো ইঞ্জিন Q_3 পরিমাণ তাপ গ্রহণ করে w পরিমাণ কাজ করে। অতএব এই ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা (η) হবে,

$$\eta = \frac{w}{Q_s} = \frac{R(T_s - T_1) \ln V_s / V_1}{RT_s \ln V_s / V_1} = \frac{T_s - T_1}{T_s} \cdots$$
 (10)

কার্নো চক্র প্রতি শুরে প্রতিবর্তী হওয়ায় এর কর্মক্ষমতা হবে স্বাধিক। লক্ষণীয় যে $T_s-T_1 < T_s$ হওয়ায় $\eta < 1$ হবে। কেবলমার $T_1=0^\circ A$ হলে, অর্থাৎ সিংকের উক্তা $0^\circ A$ হলে, $\eta=1$ হবে। সেক্ষেত্রে $w=Q_s$ । অর্থাৎ সমগ্র তাপ সম্পূর্ণভাবে কাজে রূপান্তরিত হবে। আবার $T_s=T_1$ হলে $\eta=0$ হবে। সেক্ষেত্রে গৃহীত তাপের কোন অংশই কাজে রূপান্তরিত হবে না। T_s-T_s যত বেশি হবে, অর্থাৎ উৎস ও গ্রাহকের মধ্যে উক্তার পার্থক্য যত বেশি হবে, কর্মক্ষমতা ততই বেশি হবে।

षिजीয় স্তের প্রয়োজনীয়ভা (Necessity of the second law)ঃ তাপগতিবিদারে প্রথম সূত্র থেকে আমরা জানতে পারি যে শক্তি স্থি করা যায় না। ফলত কোন এক প্রকার শক্তির বিনিময়ে সমপরিমাণ অপর কোন শক্তি পাওয়া যাবে। কিছু কোন প্রতিয়া, রাসায়নিক বা ভৌত যাই হোক না কেন, সংঘটিত হবে কিনা সে বিষয়ে প্রথম সূত্র থেকে কিছুই জানা যায় না। যেমন বিভিন্ন উষ্ণতাবিশিষ্ট দৃটি ধাতব দশুকে পাশাপাশি রাখলে উচ্চতর উষ্ণতাবিশিষ্ট দশু থেকে তাপ কম উষ্ণতাবিশিষ্ট দশুর দিকে প্রবাহিত হবে কিনা তা প্রথম সূত্র থেকে জানা যায় না। যা জানা যায় তা হল এই যে এয়প প্রবাহ হলে উচ্চতর উষ্ণতাবিশিষ্ট দশু কর্তৃক বঁজিত তাপ নিয়্মজর উষ্ণতাবিশিষ্ট দশু কর্তৃক গৃহীত তাপের সমান হবে। তাপগতিবিদারে দিতীয় সূত্র থেকে কোন প্রতিয়া সংঘটিত হবে কিনা তা বোঝা যায়। পরজু তাপের কাজে রূপায়র সম্পর্কে যে বিধিনিষেধ আছে তাও দ্বিতীয় সূত্র থেকে জানা যায়।

ুৰভাক্তুৰ্ভ প্ৰক্ৰিয়া (Spontaneous process): বে স্ব প্রক্রিরা বহিঃস্থ সহারতা ব্যতীত সংঘটিত হর তাদের স্বভঃক্রুর্ভ প্রক্রিরা বলা হয়। উ'চু থেকে নিচুতে তরলের প্রবাহিত হওয়া, উক্দেহ থেকে ঠাও। দেহে তাপের সঞ্চালন, উচ্চ থেকে নিমুচাপে গ্যাসের প্রসারণ, গ্যাসের ব্যাপন প্রভৃতি স্বতঃস্ফৃর্ত প্রাক্ররার উদাহরণ। স্বতঃস্ফৃর্ত প্রাক্ররার একটি বৈশিষ্ট্য এই বে মণ্ডল এই প্রক্রিরার দ্বারা তাপগতিক সাম্যাবস্থার দিকে অগ্রসর হয়। বেমন কোন গ্যাসকে শুন্যের বিপরীতে প্রসারিত করলে ষতক্ষণ না সর্বহু চাপ সমান হয় ততক্ষণ পর্যন্ত গ্যাসের অণুসমূহ আধারের মধ্যে পরিব্যাপ্ত হতে থাকে. অথবা উষ্টা যতক্ষণ না সমান হয় ততক্ষণ পর্যন্ত উষ্টেছ থেকে ঠাঙাদেহে তাপ প্রবাহিত হর। স্বতঃস্কৃত প্রক্রিরার আর একটি বৈশিন্টা এই বে এই প্রক্রিয়া বেভাবে সংঘটিত হয় ঠিক তেমনি আপনাআপনি কখনো বিপরীতমূখে সংঘটিত হয় না, অর্থাৎ স্বভ:ক্ষুর্ত প্রক্রিয়া সর্বক্ষেত্রেই অপ্রতিবর্তী। স্বতঃস্কৃত প্রক্রিয়ার ফলে মণ্ডলের বিশৃংখলা বৃদ্ধি পার। বিপরীতমূখে প্রক্রিয়াটি সংঘটিত করার অর্থ মণ্ডলের শৃংখলা বৃদ্ধি করা। भ्रथमा जाभनाजाभीन दुष्मिश्राष्ठ इत्र ना। এইজনাই এই প্রক্রিরাসমূহ অপ্রতিবতা। সাধারণভাবে স্বতঃস্ফৃর্তভাবে ঘটে এমন প্রক্রিয়াকে বিশেষ শর্ড প্রয়োগ করে অবশা প্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত করা যায় এবং বিশেষ শর্ডে সেই প্রক্রিয়াকে বিপরীভয়ুখেও প্রতিবর্তী ভাবে চালনা করা যায়। শুনোর বিপরীতে প্রসারিত গ্যাসের উপর চাপ বৃদ্ধি করে প্রারম্ভিক অবস্থায় ফিরিয়ে আনা সম্ভব। এর ফলে মণ্ডলের উপরে কিছু কাজ করা হবে যার ফলে তাপের উদ্ভব হবে এবং গ্যাসের উষ্ণতা বৃদ্ধি পাবে। এই তাপকে কোন ভাবে কাব্দে রূপান্তরিত করতে পারলে গ্যাসের প্রারম্ভিক অবস্থা ফিরে আসে। কিন্তু বাস্তবক্ষেত্রে দেখা বায় যে কোথাও (মণ্ডলে বা তার পরিপার্ষে) কোন পরিবর্তন না ঘটিরে তাপকে সম্পূর্ণ কাব্দে রূপান্তরিত করা বায় না। ফলে ঠিক আগের অবস্থা আর ফিরে আসে না। সুতরাং স্বতঃস্কৃত প্রক্রিরাগুলি অপতিবজী।

ভাপগভিবিষ্ঠার বিভীয় সূত্র (The second law of Thermodynamics) ঃ তাপগতিবিদ্যার বিভীয় সূত্রের বিভিন্ন ভাষ্য নিচে দেওয়া হল।

এমন কোন তাপ-ইঞ্জিন তৈরী করা সম্ভব নর বা সমগ্র কার্বকরী মণ্ডলের অবস্থার কোনরূপ পরিবর্তন না ঘটিরে এবং সম্পূর্ণ চক্রীরভাবে কাজ করে কোন বন্ধু থেকে তাপ শোষণ করে সেই তাপকে সম্পূর্ণভাবে কাব্রে পরিণত করতে পারে ।

অথবা, সমতাপীর চক্রীর ক্রিরার শ্বারা তাপকে কাজে পরিণত করা সম্ভব

অথবা, তাপ আপনাআপনি ঠাওাদেহ থেকে উব্দদেহের দিকে প্রবাহিত হতে পারে না।

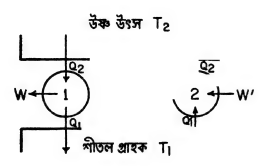
অথবা, কোন বস্তৃকে মণ্ডলের নিয়তম উষ্ণতার.চেয়ে কম উষ্ণতার ঠাণ্ডা করে কাজ পাওয়া সম্ভব নয়।

ভিতীয় প্রকারের অবিরাম গতি (Perpetual motion of the second kind) । দিতীর প্রকারের অবিরাম গতি হল কোন শক্তিক্ষর না করে কাজ পাওয়া এবং তা অসন্তব। ধরা বাক মহাসমূদ্রে ভাসমান একটি জাহাজের উকতা পারিপার্শ্বিক জলরাশির উকতা অপেক্ষা সামান্য কম রাখা হল। তাহলে বাইরের জল থেকে তাপ জাহাজে প্রবেশ করবে, সেই তাপকে জাহাজ চালানোর কাজে বায় করলে প্রোপেলার এবং জলের ঘর্ষণের ফলে সেই তাপ আবার জলে ফিরে বাবে এবং জাহাজের উকতা প্রারম্ভিক উকত্যক্তরে নেমে বাবে। তখন আবার জল থেকে তাপ জাহাজে প্রবেশ করবে, ইত্যাদি। একে বলা হয় দিতীয় প্রকারের অবিরাম গতি। বাস্তবে দেখা যায় বে জলের চেয়ে কম উকতায় জাহাজ রেখে কাজ পাওয়া যায় না। দিতীয় প্রকারের অবিরাম গতি তাপগতিবিদ্যার দিতীয় স্ব্রের পরিপন্থী।

কার্নোর উপপাস্থা (Carnot's theorem): দুটি নির্দিন্ট উক্ষতার মধ্যে কার্যরত সব প্রতিবতী তাপ-ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা একই হবে।
—এই হল কার্নোর প্রথম উপপাদ্য। এই উপপাদ্য অনুসারে ইঞ্জিনে কি বস্তৃ আছে অথবা ইঞ্জিন কিভাবে কাজ করে তার উপর ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা নির্ভর করে না। এই কর্মক্ষমতা কেবলমাত্র উৎস ও গ্রাহকের উক্তার উপর নির্ভর করে।

প্রমাণঃ 1 ও 2 নম্বর দারা চিহ্নিত দুটি তাপ-ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা বিভিন্ন ধরা যাক, কিন্তু উভর ইঞ্জিনই একই দুটি উক্ষতার মধ্যে ক্রিয়াণীল । ধরা যাক প্রতি চক্রে 1 নম্বর ইঞ্জিন $T_{\rm s}$ উক্ষতার উৎস থেকে $Q_{\rm s}$ পরিমাণ তাপ গ্রহণ করে, তার মধ্যে W পরিমাণকে কাব্দে রূপান্তরিত করে এবং $Q_{\rm s}-W=Q_{\rm s}$ পরিমাণ তাপ $T_{\rm s}$ উক্ষতার গ্রাহকে ক্রিরের দের এবং 2 নম্বর

ইঞ্জিন T_s উক্তার Q_s পরিমাণ তাপ গ্রহণ করে, কিছু কাজ করে W' পরিমাণ এবং T_s উক্তার গ্রাহকে ফিরিরে দের $Q_s - W' = Q_s$ পরিমাণ তাপ।



চিত্ৰ 3.2. কাৰ্নোর উপপাত্যের প্রমাণ

এখন দৃটি ইঞ্জিনকে একর এমনভাবে সংযুক্ত করা যাক বাতে 1 নম্বর ইঞ্জিন অভ্যপ্ত দিকে কাজ করে, কিছু 2 নম্বর প্রভাগ্ত দিকে কাজ করে। ইঞ্জিন দৃটি প্রতিবভী হওরার এরূপ করা সম্ভব । 1 নম্বর ইঞ্জিন T_s উক্তার তাপ গ্রহণ করে T_s উক্তার তাপ বর্জন করবে, কিছু 2 নম্বর ইঞ্জিন T_s উক্তার তাপ গ্রহণ করে T_s উক্তার তাপ বর্জন করবে। তাহকে,

•	ইজিন 1	ইঞ্নি 2
T's উক্তার তাপ গ্রহণ=	$+Q_{\bullet}$	$-Q_{\bullet}$
কৃত কাজ =	+W	-W'
T_1 উব্দতার তাপ গ্রহণ =	$-Q_1$	$+Q_{1}'$

কোনরূপ পরিবর্তন না ঘটিরে দুটি ইঞ্জিনকে একটি পূর্ণ চক্রীর ক্রিয়া শেষে প্রারম্ভিক অবস্থায় ফিরিয়ে আনলে পাওয়া বাবে,

$$T_1$$
 উক্তায় তাপ গ্ৰহণ $=Q_1'-Q_1$ এবং কৃত কাজ $=W-W'$ । বৈহেতৃ $Q_1=Q_2-W$ এবং $Q_1'=Q_2-W'$, অতএব
$$Q_1'-Q_1=W-W'$$
।

সূতরাং ইঞ্জিনম্বর কর্তৃক গৃহীত নীট তাপ তাদের মারা কৃত নীট কাজের সমান, অর্থাৎ এক্ষেত্রে সম্পর্ণ তাপ কাজে রূপাছরিত হবে। এই সিদ্ধান্ত ষিতীয় স্ত্রের পরিপশ্বী। অতএব দুটি ইঞ্চিনের কর্মক্ষমতা একেত্রে একই হবে।

কার্নোর দিতীয় উপপাত : একই প্রাথমিক ও শেষ উক্তার মধ্যে কার্যরত প্রতিবতী ইঞ্জিন অপেকা অপর কোন ইঞ্জিন অধিক কর্মক্ষম নয়। এই হল কার্নোর দ্বিতীর উপপাদা।

প্রমাণ : দৃটি ইঞ্জিন নেওয়। হল 1 এবং 2। 1 অপ্রতিবর্তী এবং 2 প্রতিবর্তী। যদি সম্ভব হয়, ধয়া যাক, 1-এয় কর্মক্ষমতা 2 অপেক্ষা বেশি $(\eta_1>\eta_2)$ । এয় অর্থ এই যে উৎস থেকে একই পরিমাণ তাপ (Q_2) গ্রহণ করে 1 নমুর ইঞ্জিন যে কাজ (W) করবে, 2 নমুর ইঞ্জিন কাজ (W') করবে তার চেয়ে কম। তাহলে গ্রাহকে পরিত্যক্ত তাপের পরিমাণ হবে 1 নমুর ইঞ্জিনের ক্ষেত্রে Q_2-W এবং 2 নমুর ইঞ্জিনের ক্ষেত্রে Q_2-W' । যেহেতু $\eta_1>\eta_2$, সূতরাং W>W',

অর্থাৎ $Q_s - W < Q_s - W'$ ।

এবার ইঞ্জিন দুটিকে পরস্পর বিপরীতভাবে একট সংবদ্ধ করে একটি চল্লীয় ফ্রিয়া অনুষ্ঠিত করা যাক। ধরা যাক 1 নয়র ইঞ্জিন অভাগ্র ফ্রিয়া এবং 2 নয়র ইঞ্জিন প্রত্যপ্ত ফ্রিয়া সম্পাদন করে। তাহলে 1 নয়র ইঞ্জিন উংস থেকে তাপ নেবে Q_s পরিমাণ, কাজ করবে W পরিমাণ এবং গ্রাহকে তাপ ছাড়বে Q_s-W পরিমাণ। 2 নয়র ইঞ্জিন গ্রাহক থেকে তাপ নেবে Q_s-W' পরিমাণ, কাজ করবে -W' এবং উংসে তাপ ছাড়বে Q_s পরিমাণ। মোট প্রাপ্ত কাজ হবে W-W' এবং গ্রাহকের তাপদ্রাস হবে $(Q_s-W')-(Q_s-W)=W-W'$; অর্থাং তাপদ্রাসের পরিমাণ ও লব্ধ কাজের পরিমাণ সমান হবে। এর অর্থ হল নিয়তর উক্ষতার গ্রাহক থেকে তাপ নিয়ে একট সংবদ্ধ ইঞ্জিনদ্বর নিজেদের কোন পরিবর্তন না ঘটিরে, সেই তাপকে সম্পূর্ণভাবে কাজে রূপান্তরিত করবে। এই বক্তব্য তাপগতিবিদ্যার দ্বিতীয় সূত্রের পরিপন্থী। সূত্রাং প্রতিবর্তী ইঞ্জিন কথনই অধিক কর্মক্ষম হবে না।

ভাপগতিক উক্ষতা ক্রেম (Thermodynamic scale of temperature): 1848 সালে লও কেলভিন দেখান যে আদর্শ কার্নো ইঞ্জিনের সাহাব্যে উক্ষতাকে শক্তি-রূপান্তরের পরিমাপক হিসাবে সংজ্ঞারিত করা যায় এবং এইভাবে প্রাপ্ত উক্ষতাক্রম কোন বিশেষ পদার্থের প্রকৃতির উপরে

নির্ভরশীল হবে না। দুটি নির্দিন্ট উক্তার মধ্যে কর্মরত সকল প্রতিবতী ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা দুটি উক্তার অপেক্ষক মাত্র এবং এই কর্মক্ষমতা ইঞ্জিনে ব্যবস্থাত যে কোন পদার্থের প্রকৃতি-নিরপেক্ষ হওয়ায় (কার্নো চক্র দ্রুট্বা),

$$\frac{W}{Q_1} = f(\theta_1, \, \theta_2) \tag{11}$$

হবে। এখানে θ_1 ও θ_2 উক্ষতার মধ্যে কর্মরত একটি কার্নো ইঞ্জিন Q_1 পরিমাণ তাপ গ্রহণ করে W পরিমাণ কাব্দ করে। Q_2 বাদ বাতিল তাপের পরিমাণ হয়, $W=Q_1-Q_2$ হওয়ার পাওয়া বাবে,

$$\frac{Q_1 - Q_2}{Q_1} = f(\theta_1, \theta_2)$$

$$\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{1}{1 - f(\theta_1, \theta_2)} = F(\theta_1, \theta_2) \quad \cdots \quad (12)$$

 $oldsymbol{F}$ অপর কোন অপেক্ষ ।

যথান্দমে (θ_1, θ_2) , (θ_2, θ_3) এবং (θ_1, θ_3) উক্তাজোড়ের মধ্যে কর্মরত তিনটি প্রতিবতী ইঞ্জিন কল্পনা করা যাক। তাপ রাশিগৃলি যথান্দমে Q_1, Q_2 এবং Q_3 হলে পাওয়া যাবে,

$$\frac{Q_1}{Q_2} = F(\theta_1, \theta_2) \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (12a)$$

$$\frac{Q_s}{Q_s} = F(\theta_s, \theta_s) \qquad \cdots \qquad (12b)$$

(12a) ও (12b) সমীকরণ থেকে পাওয়। যায়,

$$Q_{\mathbf{s}} = F(\theta_{\mathbf{s}}, \theta_{\mathbf{s}}) \times F(\theta_{\mathbf{s}}, \theta_{\mathbf{s}}) \mathbf{1}$$

স্তরাং $F(\theta_1, \theta_2) = F(\theta_1, \theta_2) \times F(\theta_2, \theta_2)$ ।

এই সম্পর্ক পোতে হলে $F(\theta_1,\,\theta_2)=\psi(\theta_1)/\psi(\theta_2)$ হবে (ψ অপর কোন অপেকক) । অতএব

$$\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{\psi(\theta_1)}{\psi(\theta_2)} \tag{13}$$

বাদ $\theta_1>\theta_2$ হর, তাহলে $Q_1>Q_2$ এবং $\psi\left(\theta_1\right)>\psi\left(\theta_2\right)$ হবে, অর্থাৎ $\psi(\theta)$ হবে এমন একটি অপেক্ষক বার মান θ -মান বৃদ্ধির সংগে সংগে জমাগত বেড়ে চলবে । $\psi(\theta)$ -এর মান বৃদ্ধি হর, তাহলে হবে

$$\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{\tau_1}{\tau_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (13a)$$

এই সমীকরণ কোন বিশেষ পদার্থের প্রকৃতির উপরে নির্ভরশীল নর । সৃতরাং এই সমীকরণ অনুসারে সংজ্ঞারিত উক্তান্তম কোন ন্রিরাশীল পদার্থের প্রকৃতির উপরে নির্ভরশীল হবে না । এই উক্তান্তমকে বলা হয় ভাপাগাভিক উক্তান্তেম। এই কমে 0° হবে সেই উক্তা যে উক্তায় ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা হবে 1, অর্থাৎ $Q_{\bullet}=0$, এবং $Q_{\bullet}=W$, কারণ 0° -ই হল কল্পনা করা যায় এমন সর্বনিমু উক্তা । এর চেরে কম উক্তায় ইঞ্জিনের কর্মক্ষমতা 1-এর বেশি হবে এবং Q_{\bullet} খাণাত্মক হবে দ্বিতীয় স্ত্রানুসারে যা অসম্ভব । ডিগ্রীর পরিমাপ হিসাবে প্রমাণ চাপে জলের হিমাংক ও স্ফুটনাংকের ব্যবধানের একশোভাগের এক ভাগকে 1° ধরা হয় । এই পরিমাপ ${}^\circ C$ বা ${}^\circ A$ -এর অনুরূপ ।

আদর্শ গ্যাস সমন্ত্রত কার্নে। ইঞ্জিনের ক্ষেত্রে ($T_{f 1}$ ও $T_{f 2}$ উঞ্চতার মধ্যে)

$$\frac{Q_1}{Q_2} = \frac{T_1}{T_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (13b)$$

(13a) ও (13b) সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$\frac{\tau_1}{\tau_2} = \frac{T_1}{T_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (13c)$$

সূতরাং বখন $au_{\mathbf{s}}=0$, $T_{\mathbf{s}}=0$ । অর্থাৎ $0^{\circ}K$ (তাপগতিক উকতা)= $0^{\circ}A$ ।

এইভাবে তাপগতিক উক্তাক্রম সম্পূর্ণ প্রতিষ্ঠিত হয় । সর্ভ কেলভিনের নামানুসারে এই ক্রমে উক্তা $^{\circ}K$ -তে (K = কেলভিন) প্রকাশিত হয় ।

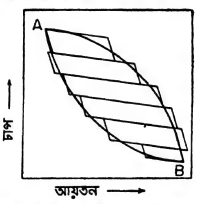
এনট্রপি (Entropy): একটি প্রতিবতী কার্নো ইঞ্জিন T, উক্তার উৎস থেকে Q, পরিমাণ তাপ গ্রহণ করে এবং T, উক্তার Q, পরিমাণ তাপ বর্জন করে, অর্থাং T, উক্তার গৃহীত তাপের পরিমাণ -Q। ।

সূতরাং কৃত কাজ W হবে $Q_{\mathtt{s}}-(-Q_{\mathtt{l}})$ বা $Q_{\mathtt{s}}+Q_{\mathtt{l}}$ -এর সমান। অতএব (10) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বাবে,

$$\frac{Q_{\bullet} + Q_{\bullet}}{Q_{\bullet}} = \frac{T_{\bullet} - T_{\bullet}}{T_{\bullet}} \qquad \dots \tag{14}$$

$$\frac{Q_{1}}{T_{1}} + \frac{Q_{1}}{T_{1}} = 0 \qquad ... \tag{15}$$

বে কোন প্রতিবতী চক্রীর ক্রিয়াকে বছসংখ্যক কার্নো চক্রের সমণ্টিরূপে কল্পনা করা বার । বেমন ABA দারা নির্দেশিত চক্রকে চিত্রে দেখানো মত অনেকগুলি সমতাপীর ও রুদ্ধতাপীর লেখে বিভক্ত করা বার । A থেকে



চিত্ৰ 3'3. কাৰ্নো চক্ৰেৱ সমষ্ট্ৰদ্পে বে কোন চক্ৰীয় ক্ৰিয়া

শুরু করে কার্নো চদ্রগুলি অবলয়ন করে B পর্যন্ত গিরে আবার একইভাবে A-তে ফিরে এলে দেখা বাবে যে ABA-এর মধ্যবর্তী রেখাসমূহ পরস্পর বাতিল হরে যার এবং পূর্ব চদ্র ABA পাওরা বার । প্রতিটি কার্নো চদ্রের জন্য Q/T পদস্বরের সমষ্টি 0 হওয়ার ABA চদ্রের জন্যও Q/T পদস্মুহের সমষ্টি 0 হবে । প্রতিবর্তী দ্রিরার গৃহীত তাপকে Q, লিখলে, গাণিতিকভাবে,

$$\sum_{\mathbf{N}} \frac{Q_r}{T} = 0 \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (16)$$

বেহেতৃ বে কোন চক্রকে বছসংখ্যক ক্ষুদ্র কার্নো চক্রে বিভক্ত করা বার, অতএব Q,-কে ক্ষুদ্র তাপ q, বারা প্রতিস্থাপিত করা বার। অর্থাৎ

$$\frac{q_r}{T} = 0 \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (17)$$

ABA চক্রকে দৃশুগো ভাগ করা বার—A থেকে B এবং B থেকে A । সেক্ষেত্রে

$$\sum_{\mathbf{D},\mathbf{q}} \frac{q_{\mathbf{r}}}{T} = \sum_{\mathbf{A} \to \mathbf{B}} \frac{q_{\mathbf{r}}}{T} + \sum_{\mathbf{B} \to \mathbf{A}} \frac{q_{\mathbf{r}}}{T} = 0 \qquad \cdots \qquad (18)$$

A থেকে B-তে বছসংখ্যক প্রতিবর্তী পথে যাওয়া সম্ভব। প্রতিবারই আবার একই প্রতিবর্তী পথ BA অবলম্বন করে A-তে ফিরে আসা যায়। প্রতিক্ষেত্রেই (18) নং সমীকরণ প্রযোজ্য হওয়ায় এবং দ্বিতীয় সমাহারটির মান একই হওয়ায় প্রতিক্ষেত্রেই প্রথম সমাহারের মানও একই হবে, অর্থাৎ সমাহারটি কেবলমার মন্তলের A ও B অবস্থার উপর নির্ভরশীল হবে, A থেকে B-তে বাবার পথের উপর নির্ভরশীল হবে না। এই কারণে (18) নং সমীকরণের দ্বটি সমাহার পদের প্রত্যেককে একটি অবস্থা-অপেকক S-দ্বারা প্রকাশ করা বায়। S-কে এনম্রীপ বলা হয়। এটি একটি বস্তুমাত্রিক ধর্ম। এখন লেখা বায়,

$$\sum_{A \to B} \frac{q_r}{T} = S_B - .S_A = \Delta S \qquad \cdots \qquad (19)$$

 S_{A} এবং S_{B} বথাক্রমে A ও B অবস্থায় মণ্ডলের এনট্রপি । q, অত্যপৃক্প্রতিবর্তী সমতাপীয় স্তরে গৃহীত তাপ হওয়ায়,

$$dS = \frac{q_{\tau}}{T} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (20)$$

dS হল অতাণুক সমতাপীয় ক্রিয়ায় এনট্রপি অপেক্ষক S-এর আনুবঙ্গিক বৃদ্ধি। এনট্রপিকে সহজে সংজ্ঞায়িত করা যায় না বলে কোন প্রক্রিয়ার ফলে এনট্রপি বৃদ্ধি dS-এর সংজ্ঞা নিরূপণ করা হয় (20) নং সমীকরণ থেকে। কোন প্রক্রিয়ার এনট্রপি বৃদ্ধি dS হবে সমজাপীয় ও প্রভিবর্তী ভাবে গৃহীত ভাগ q_r ও যে উষ্ণভায় এই ভাগ গৃহীত হয় সেই পরম উষ্ণভা T-এর অনুপাত মাত্র, অর্থাৎ q_r/T । কোন প্রতিবর্তী ক্রিয়ায় এনট্রপির বৃহৎ পরিবর্তন, ΔS , নির্ণয় করা যায় (19) নং সমীকরণ থেকে।

কোন মন্তলের এনদ্রাপ ঐ মন্তলের অবস্থার উপর সম্পূর্ণভাবে নির্ভরশীল হওয়ায় A থেকে B অবস্থায় পরিবর্তনের ফলে এনদ্রাপ বৃদ্ধি ΔS একটি নির্দিন্ট পরিমাণ $S_B - S_A$ -এর সমান হবে। স্বভাবতই পরিবর্তন প্রতিবর্তী বা অপ্রতিবর্তী উভয় ভাবেই সংঘটিত হতে পারে। কিল্প $S_B - S_A$ অর্থাৎ

 ΔS নিম্মিন্ট হওরার উভরক্ষেত্রেই এর মান A এবং B-এর মধ্যে সমতাপীর ও প্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত বিভিন্ন ভরের q_*/T পদসমূহের সমাহারের সমান হবে । অপ্রতিবর্তী ভরসমূহের q/T পদসমূহের সমন্টি কখনই নিম্মিট হবে না, পরবু A থেকে B-তে পরিবর্তনের পথের উপর নির্ভরশীল হবে ।

এনট্রপি কোন মণ্ডলের বস্তুমাত্রিক ধর্ম। কারণ কোন মণ্ডলের মধ্যান্থিত বস্তুকে যে অনুপাতে বৃদ্ধি করা যায় সেই অনুপাতে বৃদ্ধু-এরও বৃদ্ধি ঘটে এবং ফলত ΔS -এরও বৃদ্ধি ঘটে। এনট্রপি বস্তুমাত্রিক ধর্ম হওরায় কোন মণ্ডলের বিভিন্ন অংশের এনট্রপির পরিবর্তনের যোগফল মণ্ডলের সমগ্র এনট্রপি পরিবর্তনের সমান হবে।

এনট্রাপ মঙলের একমানবিশিষ্ট (single-valued) অপেক্ষক হওয়ার আম্বরশক্তি পরিবর্তন dE-এর ন্যায় এনট্রাপ পরিবর্তন dS-ও হবে বথার্থ বিভেদক।

প্রতিবর্তী ক্রিয়ায় এমট্রপি পরিবর্তম (Entropy change in a reversible process): চক্রীর ক্রিয়ার শেষে বেহেতৃ কোন মওল তার প্রারন্তিক অবস্থায় ফিরে আসে, অতএব এইরূপ চক্রীর ক্রিয়ার ফলে বে এনট্রণি পরিবর্তন হবে তা শ্না হবে। অর্থাৎ

$$\frac{q_r}{T} = 0 \tag{21}$$

এই এনম্রণি পরিবর্তন মণ্ডলের ক্রিয়ালীল বস্তা, অর্থাৎ মণ্ডলাছত সকল পদার্থের ক্ষেত্রে প্রবাজ্য। বে কোন প্রতিবর্তী ক্রিয়ার কোন ভরে মণ্ডল বে q_*/T পরিমাণ তাপ গ্রহণ করে তা আসে পারিপার্শিক থেকে। সূতরাং প্রতি ভরে মণ্ডলের যে পরিমাণ এনম্রণি বৃদ্ধি হবে, পারিপার্শিকর এনম্রণি ঠিক সেই পরিমাণ কমে যাবে। সূতরাং বে কোন প্রতিবর্তী ক্রিয়ার মণ্ডল ও ভার পারিপার্শিকর মোট এনম্রণি পরিবর্তন শূন্য হবে। অতএব বে কোন চক্রীর ক্রিয়ার মণ্ডল বা তার পারিপার্শিকের এনম্রণির কোন নীট পরিবর্তন হবে না।

অপ্রতিবর্তী ক্রিয়ায় এনট্রপি পরিবর্তন (Entropy change in an irreversible process): প্রতিবর্তী ক্রিয়ায় সর্বাধিক কাজ পাওয়া বার । কার্নো চক্র সম্পূর্ণ প্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত হওয়ায় কার্নো ইজিনের কর্মক্রমতা হবে সর্বাধিক । কার্নো চক্রে বা বে কোন প্রতিবর্তী চক্রে কোন একটি

বা একাধিক গুরু বদি অপ্রতিবতী ভাবে সংঘটিত হর, তাহলে ইঞ্চিনের কর্ম-ক্ষমতা সর্বাধিক হবে না। সেক্ষেত্রে হবে

$$\frac{Q_s + Q_1}{Q_s} < \frac{T_s - T_1}{T_s}$$
, কারণ কর্মক্ষমতা = $\frac{T_s - T_1}{T_s}$ (22)

 Q_s হল T_s উক্তার গৃহীত তাপ এবং $-Q_s$ হল T_s উক্তার বাঁজত তাপ । ইঞ্জিনের কার্যকালীন উক্তার সীমা T_s থেকে T_s । (Q_s+Q_s) কৃত কাজের পরিমাণ এবং অপ্রতিবর্তী হওরার এই কাল প্রতিবর্তী ক্রিয়ার লব্ধ কাজের চেয়ে কম ।

সাধারণভাবে একটি চক্রীর ক্রিয়া ABA-কে দুই ভাবে ভাগ করা যার—A থেকে B এবং B থেকে A। খরা যাক A থেকে B ক্রিয়া অপ্রতিবর্তী এবং এই স্তরে $T_{\mathfrak{g}}$ উষ্ণতার মোট গৃহীত তাপ $Q_{\mathfrak{g}}$, এবং B থেকে A ক্রিয়া প্রতিবর্তী এবং এই স্তরে $T_{\mathfrak{g}}$ উষ্ণতার বাঁজত তাপ $Q_{\mathfrak{g}}$ । তাহঙ্গে

$$\frac{Q_{ir}+Q_r}{Q_{ir}} < \frac{T_s-T_s}{T_s}$$

$$\overline{q} = \sum_{A \to B} \frac{q_{ir}}{T} + \sum_{B \to A} \frac{q_r}{T} < 0 \quad \cdots \qquad \cdots \qquad (24)$$

Q/T পদকে $\sum q/T$ লেখা হল । আবার

$$\sum_{B\to A} \frac{q_r}{T} = S_A - S_B \qquad \cdots \qquad (25)$$

 $S_{m{A}}\!=\!A$ অবস্থায় এনট্রগি-মান এবং $S_{m{B}}\!=\!B$ অবস্থায় এনট্রগি-মান। অতএব

$$\sum_{A \to B} \frac{q_{ir}}{T} + S_A - S_B < 0 \quad \cdots \tag{26}$$

ৰা
$$S_B - S_A > \sum_{A \to B} \frac{q_{ir}}{T}$$
 ... (28)

দেখা বাচ্ছে যে $\sum_{A \rightarrow B} q_{ir}/T$ মগুলের প্রকৃত এনট্রাপি বৃদ্ধি অপেকা কম ।

এখন অপ্রতিবর্তী $A \to B$ স্ভরে পারিপার্শ্বিকের এনট্রাপ পরিবর্তন হিসাব করা যাক। এই এনট্রাপ নির্ণয় করার জন্য পারিপার্শ্বিকের প্রতিবর্তী ভাবে মূল অবস্থার $(B \to A)$ ফিরিয়ে নিয়ে যাওয়া হয়। এই অবস্থার বে এনট্রাপ পরিবর্তন হবে তা $(A \to B)$ স্ভরে বে এনট্রাপ পরিবর্তন হরেছিল তার সমান কিন্তু বিপরীত। B অবস্থা থেকে A অবস্থার ফিরিয়ে নিয়ে যাওয়ার জন্য মণ্ডলের বিভিন্ন স্ভরে ঠিক ঠিক উক্তার বিভিন্ন q_i , পরিমাণ তাপ যোগ করা হয় প্রতিবর্তী ভাবে। এর ফলে পারিপার্শ্বিক পূর্বে বে পরিমাণ তাপ ছেড়েছিল তা ফিরে পেয়ে মূল A অবস্থা প্রাপ্ত হবে। সূতরাং পারিপার্শ্বিকের মূল অবস্থার ফিরে আসার জন্য অর্থাং $B \to A$ কিয়ার জন্য এনট্রাপ বৃদ্ধি হবে $\sum_{A \to B} q_{ir}/T$ । অতএব $A \to B$ অপ্রতিবর্তী কিয়ার ফলে পারিপার্শ্বিকের এনট্রাপ পরিবর্তন হয়েছিল $-\sum_{A \to B} q_{ir}/T$ ।

এখন $A \to B$ প্রক্রিয়ার জন্য পাওয়া গেল, মণ্ডলের এনট্রাপি বৃদ্ধি = $S_B - S_A$

পারিপার্থিকের এনট্রপি বৃদ্ধি $=-\sum_{A o B}q_{ir}$

মঙল ও পারিপার্শ্বিকের একত্রে এনট্রপি র্বন্ধি = $S_B - S_A - \sum_{A \rightarrow B} q_{ir} = \Delta S$ ।

(27) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে যে এই ΔS শূন্য অপেক্ষা বড়। এর অর্থ এই যে অপ্রভিবর্তী ক্রিয়ায় মণ্ডল ও পারিপার্দিকের সন্ধিলিড এনট্রপির বৃদ্ধি ঘটবে।

ABA চকটির বিতীয় ভরে $B \to A$ প্রক্রিয়াটি প্রতিবর্তী হওরার এই ভরে মঙ্গা ও পারিপার্থিকের সন্মিলিত এনট্রাপির কোন পরিবর্তন হবে না । সূতরাং $A \to B$ ভর অপ্রতিবর্তী হওরার মোট চক্রীর ক্রিয়ার শেবে মঙ্গা ও পারিপার্থিকের সন্মিলিত এনট্রাপির বৃদ্ধি ঘটবে । চক্রটি পুরোপুরি অপ্রতিবর্তী হলেও এই সন্মিলিত এনট্রাপি বাড়বে । অতএব দেখা বাচ্ছে বে ক্রোল

অপ্রতিবর্তী ক্রিয়ায়, অথবা সম্পূর্ণ বা আংশিকভাবে অপ্রতিবর্তী কোন চক্রীয় ক্রিয়ায় মণ্ডল ও তার পারিপার্ষিকের সন্মিলিভ এনট্রপির বৃদ্ধি ঘটবে।

প্রাকৃতিক ঘটনাবলী স্বতঃস্ফৃতভাবে সংঘটিত হয় এবং স্বতঃস্ফৃত প্রক্রিয়াগৃলি অপ্রতিবতী হওয়ায় প্রকৃতিতে ঘটমান প্রক্রিয়াগৃলির ক্ষেত্রে মণ্ডল ও পারিপার্শ্বিকের সন্মিলিত এনট্রাপি সর্বদাই বৃদ্ধি পায়।

চক্রীয় ক্রিয়ায় এন্ট্রপি পরিবর্তন (Entropy change in a cyclic process): পূর্বেই দেখান হয়েছে বে, বে কোন প্রতিবর্তী ক্রিয়ায়

$$\sum_{\mathbf{p},\mathbf{q}} \frac{q_{\mathbf{r}}}{T} = 0,$$

অর্থাৎ চক্রের বিভিন্ন স্থারে যে বিভিন্ন q, পরিমাণ তাপ মণ্ডল কর্তৃক গৃহীত হয় তাকে ঠিক ঠিক উক্ষতা ধারা ভাগ করে ভাগফলের সমাহার করলে সমাহারটি শূন্য হবে। প্রতিবর্তী চক্রীয় ক্রিয়ায় প্রতিটি স্তর অতাপুকভাবে সংঘটিত হওয়ায় $\sum q$,T-কে $\int dq$,T ধারা প্রতিস্থাপিত করা ধায়। সূতরাং যে কোন চক্রীয় ক্রিয়ায়

$$\oint \frac{dq_r}{T} = 0 \qquad \cdots \qquad (29)$$

 \oint সম্পূর্ণ চক্রের জন্য সমাকলন নির্দেশক । dq_{τ}/T সংজ্ঞানুসারে এনট্রপির অত্যপুক বৃদ্ধি dS-এর সমান হওয়ায়,

$$\oint dS = 0 \qquad \cdots \qquad (30)$$

অতএব যে কোন প্রতিবর্তী চক্রীয় ক্রিয়ায় সম্পূর্ণ চক্রের জন্য মণ্ডলের এনট্রপির কোন হাসর্বান্ধ ঘটবে না।

দশা পরিবর্তনে এনট্রপির পরিবর্তন (Change of entropy accompanying phase change) ঃ কঠিনের গলন, তরলের বাচ্পীভবন, বাচ্পের ঘনীভবন, কেলাসের আকার পরিবর্তন প্রভৃতি দশার পরিবর্তন স্চিত করে। এই পরিবর্তনগুলি প্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত করা বার এবং পরিবর্তন ঘটার সময়ে সর্বদাই দুটি দশা সাম্যাবস্থার থাকে। এরপ ক্ষেত্রে সম্পূর্ণ পরিবর্তনের জন্য যে তাপের প্রয়োজন হয় তা হল দশা-পরিবর্তনের

লীন ভাপ (latent heat)। বেমন গলনের সমরে এই তাপ গলন তাপ, বাল্পীভবনের সময়ে এই তাপ বাল্পীভবন তাপ। এই তাপ সাধারণত এক গ্রামের জন্য বা এক গ্রাম অণুর জন্য হিসাব করা হয়। এক গ্রাম অণু কঠিনের প্রতিবর্তী ভাবে সম্পূর্ণ গলনের জন্য T উক্বতার ΔH_j পরিমাণ তাপের প্রয়োজন হলে এনট্রপির বৃদ্ধি, ΔS_j , হবে $\Delta H_j/T$ -এর সমান। এই এনট্রপি বৃদ্ধিকে ঐ উক্বতার কঠিনের গ্রাম আণবিক গলন-এলট্রপি (molar entropy of fusion) বলা হয়। একইভাবে গ্রাম আণবিক বাল্পীভবন-এনট্রপি $\Delta S_v = \Delta H_v/T$ হবে। এইভাবে বে কোন দশা থেকে অপর দশার উত্তরণের ফলে এনট্রপির বৃদ্ধি নির্ণর করা বাবে। দশা পরিবর্তন চাপের উপর নির্ভরশীল হওয়ায় এনট্রপি বৃদ্ধি উল্লেখ করার সময়ে চাপের উল্লেখ করতে হবে।

উদাহরণ: প্রমাণ চাপে 100°C উক্তায় জলের বান্দীভবন লীন তাপ 539 ক্যালরি প্রতি গ্রাম। 10 গ্রাম অণু জলের সম্পূর্ণ বান্দীভবনের ফলে এনট্রপির কি পরিমাণ বৃদ্ধি হবে নির্ণয় কর।

জলের আণবিক ওজন 18 হওয়ায় 10 গ্রাম অণু জল হবে 180 গ্রাম জলের সমান । 180 গ্রাম জলের জন্য মোট তাপ প্রয়োজন হবে 180×539 ক্যালরি । বাষ্পীভবন উষ্ণতা $T=100^{\circ}C=273+100=373^{\circ}K$ ।

$$\therefore$$
 এনট্রপি বৃদ্ধি $\Delta S = \frac{180 \times 539}{373} = 260^{\circ}1$ ক্যালরি প্রতি ডিগ্রী ।

আদর্শ গ্যাসের এনট্রপি পরিবর্তন (Entropy changes of an ideal gas) ঃ অত্যপৃক সমতাপীর পরিবর্তনের ক্ষেত্রে প্রথম সূত্র থেকে পাওয়া বার

$$\delta q = dE + \delta w \qquad \cdots \qquad (31)$$

q , E এবং w বথান্রমে গৃহীত তাপ, আম্বর শক্তি এবং কৃত কাজের সূচক। আদর্শ গ্যাসের প্রতিবর্তী প্রসারণের ক্ষেত্রে কাজ হবে PdV ; P= চাপ এবং dV= আয়তনের বৃদ্ধি। সেক্ষেত্রে

$$\delta q = dE + PdV \qquad \cdots \qquad (32)$$

ধ্রুবক উ**ক্**তা T বারা ভাগ করে পাওয়া যার

$$\frac{\delta q}{T} = \frac{dE}{T} + \frac{PdV}{T} \tag{33}$$

ঠ্ব/T এনট্রণি বৃদ্ধি dS-এর সমান। আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে অন্তর শক্তি আরতনের উপর নির্ভরগীল না হওরার, এক গ্রাম অপুর জন্য dE হবে $C_{r}dT$ -এর সমান। $C_{r}=$ দ্ভির আরতনে আণবিক তাপগ্রাহিতা। আবার এক গ্রাম অপুর ক্ষেত্রে PV=RT হওরার P/T=R/V হবে, R=গ্রাম আণবিক গ্যাস প্র-বক। এই তথ্যগুলি (33) নং সমীকরণে কাজে লাগিয়ে পাওরা বার, এক গ্রাম অপু আদর্শ গ্যাসের প্রসারণের জন্য,

$$dS = C_{V} \frac{dT}{T} + R \frac{dV}{V} \qquad \cdots \qquad (34)$$

 C_p -কে উক্তা-নিরপেক্ষ ধরে (34) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওয়া বার,

$$S = C_{r} lnT + R lnV + S_{o} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (35)$$

So হল সমাকলন ধ্রুবক। সরাসরি তাপগতিক পদ্ধতি প্রয়োগ করে এই ধ্রুবকের মান নির্ণয় করা সম্ভব নয়।

V-কে RT/P দারা প্রতিস্থাপিত করে (35) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বার,

$$S = C_{\nu}lnT + RlnR + RlnT - RlnP + S_{o}$$

$$= (C_{\nu} + R) lnT - RlnP + S_{o}'$$

$$= C_{\nu}lnT - RlnP + S_{o}' \qquad \cdots \qquad (36)$$

কারণ $C_r + R = C_P$ । $RlnR + S_o = S_o' =$ ধ্বক।

এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের প্রারম্ভিক P_1 , V_1 , T_1 স্থিতিমাপসমূহকে শেষ স্থিতিমাপসমূহ P_2 , V_3 , T_3 -তে পরিবর্তিত করলে এনট্রপি বৃদ্ধি, ΔS , (35) নং সমীকরণ থেকে নিচের মত হিসাব করা যাবে।

$$S_{1} = C_{p}lnT_{1} + RlnV_{1} + S_{0}$$

$$S_{2} = C_{p}lnT_{2} + RlnV_{3} + S_{0}$$

$$S_{3} - S_{1} = \Delta S = C_{p}ln\frac{T_{3}}{T_{1}} + Rln\frac{V_{3}}{V_{1}} \quad \cdots \quad (37)$$

 $S_{f 1}$ এবং $S_{f 2}$ বথাদ্রমে প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থায় মওলের এনট্রাপি।

(36) নং সমীকরণ থেকে একইভাবে পাওয়া বায়,

$$\Delta S = C_{\mathbf{p}} \ln \frac{T_{\mathbf{s}}}{T_{\mathbf{s}}} - R \ln \frac{P_{\mathbf{s}}}{P_{\mathbf{s}}} \qquad \cdots \qquad (38)$$

এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে নির্দিন্ট আয়তনে উক্তা পরিবর্তনের ফলে এনট্রাপ বৃদ্ধি ΔS_{ν} পাওয়া যাবে (37) নং সমীকরণ থেকে,

$$\Delta S_{\nu} = C_{\nu} ln \frac{T_{\bullet}}{T_{\bullet}} \tag{39}$$

একই পরিবর্তনের ক্ষেত্রে আয়তনের পরিবর্তে চাপকে নির্দিন্ট রাখলে, (38) নং সমীকরণ অনুসারে পাওয়া বাবে,

$$\Delta S_P = C_P ln \frac{T_2}{\bar{T}_1} \tag{40}$$

এবং বাদ পরিবর্তন কেবলমাত্র সমতাপীয় হয়, তাহলে (37) ও (38) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$\Delta S_T = R \ln \frac{V}{V} = -R \ln \frac{P}{P} \qquad \cdots \qquad (41)$$

উপরের এনউপি বৃদ্ধির সমীকরণগৃলি এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য। যদি গ গ্রাম অণু গ্যাস নেওয়া বায় তাহলে এনউপি বৃদ্ধি পাওয়া বাবে ডানদিকের রাশিগৃলির প্রত্যেককে গ দারা গুণ করে।

উদাহরণ (i) : $57^{\circ}C$ উক্তায় 25 গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের আয়তন সমতাপীয় ও প্রতিবতাঁ ভাবে 150 লিটার থেকে 900 লিটারে পরিবর্তিত করলে এনট্রপির যে পরিবর্তন ঘটবে তা হিসাব কর।

(কলিকাতা, সাম্মানিক 1954—অন্দিত)

(41) নং সমীকরণের ডানদিককে n দ্বারা গুণ করে পাওয়া যায়,

$$\Delta S_T = nR \ln V_2 / V_1 = 2.303 \, nR \, \log V_3 / V_1$$

এখানে n=25 গ্রাম অণু ; R=2 ক্যালরি ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$; $V_{\rm 1}=150$ লিটার এবং $V_{\rm 2}=900$ লিটার । সুতরাং এনম্রগির বৃদ্ধি (ΔS_T) হবে,

 $\Delta S_T = 2.303 \times 25 \times 2 \log 900/150 = 89.6$ ক্যাকরি ডিগ্রী $^{-1}$ ।

উদাহরণ (ii): 1 বায়ুমণ্ডল চাপে $27^{\circ}C$ উক্তায় রক্ষিত 5 গ্রাম অণু জলকে শেষ পর্যন্ত $227^{\circ}C$ উক্তায় সম্পূর্ণ বাষ্পে পরিণত করা হল । জলীয় বাষ্প আদর্শ গ্যাসের ন্যায় আচরণ করে ধরে নিয়ে এই পরিবর্তনেয় ফলে এনট্রপির মোট পরিবর্তন হিসাব কর । [জলের তাপগ্রাহিতা=

1 ক্যালার/গ্রাম: জলীর বান্সের তাপগ্রাহিতা=0.40 ক্যালার/গ্রাম: $100^{\circ}C$ উক্তার জলের বাষ্ণীভবন লীন তাপ =540 ক্যালরি/গ্রাম।]

(কলিকাতা, সাম্মানিক 1972—অনুদিত)

ধ্বক চাপে (1 বায়ুমন্তন) $27^{\circ}C$ অর্থাং $(27+273)=300^{\circ}A$ উক্তার র্যাক্ষত 5 গ্রাম অণু জলকে $227^{\circ}C$ অর্থাৎ $500^{\circ}A$ উক্তার 5 গ্রাম অণু বাষ্পে পরিণত করার জন্য একটি গ্রিস্তর প্রক্রিয়া সম্পন্ন করা প্রয়োজন। সমগ্র প্রক্রিয়ার এনট্রপি পরিবর্তন এই তিনটি স্তরের এনট্রপি পরিবর্তনের যোগফলের সমান হবে।

(i) 5 গ্রাম অণু জলের উষ্ট। $27^{\circ}C$ $(=300^{\circ}A)$ থেকে প্রতিবর্তী ভাবে $100^{\circ}C$ (=373 $^{\circ}A$)-এ পরিবতিত করা হল। এনট্রাপ বৃদ্ধি ΔS_{i} হবে.

$$\Delta S_i = \int_{800}^{878} dq/T$$

জলের আণাবিক তাপগ্রাহিতা C হলে, dq=CdT, সুতরাং C-কে উষ্টা-নিরপেক্ষ ধরে, আর্ণাবক এনট্রাপ পরিবর্তন হবে,

$$\Delta S_i' = \int_{300}^{878} \frac{CdT}{T} = C \int_{800}^{873} \frac{dT}{T} = C \ln \frac{373}{300}$$

$$= 18 \times 2.303 \log \frac{373}{300}$$

$$= 3.922 \text{ sn./sed}/214 অপ্$$

জলের আণবিক ওজন = 18 ।।

$$\therefore \Delta S_i = 5\Delta S_i' = 5 \times 3.922 = 19.61$$
 ক্যা./ডিগ্রী।

(ii) 100°C উক্তায় 5 গ্রাম অণু জলকে প্রতিবর্তী ভাবে 5 গ্রাম অণু বাল্পে পরিণত করা হল । এই ভরে এনট্রপি বৃদ্ধি (ΔS_{ii}) হবে.

$$\Delta S_{ii} = 5 \times 18 \times 540/373 = 130.3$$
 का./ডিগ্ৰী।

(iii) 5 গ্রাম অণু বাষ্ণের উক্তাকে 100°C থেকে প্রতিবর্তী ভাবে $227^{\circ}C$ পর্যন্ত বৃদ্ধি করা হল । এনট্রাপ বৃদ্ধি (ΔS_{ee}) হবে,

$$\Delta S_{iii} = nC_P ln \frac{T_s}{T_s}$$

= $5 \times 18 \times 0.40 \times 2.303 \log 500/373$
= 10.55 কা./ডিম্মী।

মিশ্রণের ফলে এনট্রপির পরিবর্তন (Entropy change of mixing): করেকটি প্রকোন্ডে বিভক্ত একটি পারের মধ্যে করেকটি আদর্শ গ্যাসকে প্রবিষ্ট করানো হল—প্রতি প্রকোন্ডে এক একটি গ্যাস থাকে এমন ভাবে। গ্যাসগৃলির পরস্পরকে প্রভাবিত করার কোন ক্ষমতা নেই ধরা বাক। গ্যাসগৃলিকে মিশিয়ে দিলে উকতা ও সমগ্র আয়তনের কোন পরিবর্তন হয় না ধরে নিলে মিশ্রণের ফলে এনট্রপির বৃদ্ধি নিচের মত হিসাব করা বাবে।

i-প্রকারের গ্যাসের গ্রাম অণুসংখ্যা n_i এবং এই গ্যাসের দ্বারা অধিকৃত আয়তন v_i হলে, মিশ্রণের পূর্বে সবগুলি গ্যাসের সন্মিলিত এনট্রপি (S) হবে, (35) নং সমীকরণ অনুসারে,

$$S = \sum n_i (C_F \ln T + R \ln v_i + S_o) \qquad \cdots \qquad (42)$$

পার্চাটর মধ্যেকার পাটিশনগৃলি অপসারিত করলে গ্যাসগৃলি মিশ্রিত হরে পড়বে এবং পারের সমগ্র আয়তন V ধরলে, মিশ্রণের পরে সবগৃলি গ্যাসের সন্মিলিত এনট্রপি (S') হবে,

$$S' = \sum n_i (C_{\nu} \ln T + R \ln V + S_o) \qquad \cdots \qquad (43)$$

পৃথকীকৃত অবস্থায় গ্যাসগৃলির চাপ সমান হলে,

$$\frac{v_i}{V} = \frac{u_i}{n} = x_i \qquad \cdots \tag{44}$$

হবে। n এবং x_i যথাক্রমে সমগ্র গ্রাম অণুসংখ্যা এবং i-প্রকার গ্যাসের আণবিক ভগ্নাংশ। (42) ও (44) নং সমীকরণ একচিত করে পাওয়া যায়,

$$S = \sum n_i (C_V \ln T + R \ln x_i + R \ln V + S_0) \cdots (45)$$

(43) ও (45) নং সমীকরণ থেকে মিশ্রণের ফলে এনট্রপির বৃদ্ধি ($\Delta S_m = S' - S$) পাওয়া যায়,

$$\Delta S_m = S' - S = -R \sum n_i \ln x_i \qquad \cdots \qquad (46)$$

মিশ্রণের গ্রাম অণুসংখ্যা n হওরার প্রতি গ্রাম অণু মিশ্রণের জন্য এনট্রণির বৃদ্ধি (ΔS_m) হবে,

$$\Delta S_m = -R \sum_{i=1}^{n} \ln x_i = -R \sum_{i=1}^{n} \ln x_i \qquad \cdots \qquad (47)$$

 x_i একের কম হওয়ার $\ln x_i$ সবসমরেই ঝণাত্মক হবে, ফলে ΔS_m সবসমরেই ধনাত্মক হবে। সৃতরাং দৃই বা তদধিক গ্যাসের মিপ্রণের ফলে মণ্ডলের এনট্রাপ বৃদ্ধি পাবে। দেখানো বার বে (47) নং সমীকরণ বে কোন আদর্শ দ্রবণ বা তরল মিপ্রণের ক্ষেত্রেও প্রযোজ্য।

প্রনার পি ও বিশৃংখলা (Entropy and disorder): স্বতঃস্ফৃত প্রালিয়াসমূহে বিশৃংখলা বৃদ্ধি পায়। স্বতঃস্ফৃত প্রালিয়াগুলি অপ্রতিবতী ভাবে সংঘটিত হয়। এই ধরনের প্রালিয়ায় এনট্রপির বৃদ্ধি ঘটে। প্রতিবতী ভাবে সংঘটিত বিলিয়াগুলির ক্ষেত্রেও দেখানো যায় যে যেখানে এনট্রপির বৃদ্ধি ঘটে সেখানেই মণ্ডলের বিশৃংখলা বৃদ্ধি পায়। যেমন দৃটি গ্যাসের মিশ্রণের ফলে মণ্ডলের বিশৃংখলা এবং এনট্রপি দৃইই বৃদ্ধি পায়। দশা পরিবর্তনের সময়েও দেখা যায় যে এনট্রপি ও বিশৃংখলা একসংগে বাড়ে। কঠিন অবস্থায় আণবিক বিন্যাসের শৃংখলা সবচেয়ে বেশি, গ্যাসীয় অবস্থায় সবচেয়ে কম এবং তরল অবস্থায় মাঝামাঝৈ। স্তরাং কঠিন থেকে তরলে বা তরল থেকে গ্যাসের পায়রোর বিশৃংখলা বৃদ্ধি পায়। স্তরাং দেখা যাছে যে মণ্ডলের বিশৃংখলা ও তার এনট্রপির মধ্যে কোনপ্রকার সম্পর্ক আছে, অর্থাৎ কোন মণ্ডলের এনট্রপি ঐ মণ্ডলের বিশৃংখলার পরিমাপক।

উষ্ণভার সংগে এনট্রপির পরিবর্তন (Variation of entropy with temperature): গ্যাসের প্রসারণের ক্ষেত্রে প্রথম সূত্র থেকে পাওয়া যায়

$$\delta q = dE + PdV \qquad \qquad \cdots \quad (48)$$

সংজ্ঞানুসারে $\delta q = TdS$ হওয়ার

$$TdS = dE + PdV \qquad \cdots \qquad (49)$$

$$\operatorname{Im}\left(\frac{\partial S}{\partial E}\right)_{r} = \frac{1}{T} \qquad \dots \tag{50}$$

আবার

$$\left(\frac{\partial S}{\partial E}\right)_{F} = \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{F} \left(\frac{\partial T}{\partial E}\right)_{F} = \left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{F} / \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{F} \qquad \cdots \qquad (51)$$

 $(\partial E/\partial T)_{\nu} = C_{\nu}$ হওয়ায় (50) ও (51) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{\nu} = \left(\frac{\partial S}{\partial E}\right)_{\nu} \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{\nu} = \frac{C_{\nu}}{T} \qquad \cdots \qquad (52)$$

অর্থাৎ স্থির আরতনে,

$$dS_r = C_r \frac{dT}{T} = C_r dlnT \qquad \cdots \tag{53}$$

সমাকলন করে পাওরা যায়,

$$(S - S_0)_r = \int_0^T C_r dlnT \qquad \cdots \qquad (54)$$

S এবং S_o বথাক্রমে T° এবং $0^\circ K$ উক্তায় মণ্ডলের এনট্রাপ । C_{r^*} কে উক্তা-নিরপেক্ষ ধরলে (39) নং সমীকরণ পাওয়া বাবে ।

এনথ্যালপির সংজ্ঞা থেকে ব্যাসকলন দ্বারা নিতাচাপে পাওয়া যার

$$dH_P = dE_P + PdV = TdS_P \qquad \cdots \qquad (55)$$

$$\operatorname{Im}\left(\frac{\partial S}{\partial H}\right)_{P} = \frac{1}{T} \qquad \cdots \qquad (56)$$

উপরের ন্যায় অগ্রসর হয়ে এবং $(\partial H/\partial T)_P = C_P$ মনে রেখে সহজেই পাওয়া যায়

$$dS_P = C_P dlnT \qquad \cdots \qquad (57)$$

নিত্যচাপে সমাকলিত করে পাওয়া বাবে,

$$(S - S_0)_P = \int_0^T C_P dlnT \qquad \cdots \qquad (58)$$

 C_{P} -কে উষ্ণতা-নিরপেক্ষ ধরলে (f 59) নং সমীকরণ (f 40) নং সমীকরণে রূপান্তরিত হয় ।

নিত্যচাপে নির্দিন্ট উক্কতাস্করে এনট্রপির পরিবর্তন নির্ণর করার জন্য (59) নং সমীকরণ ব্যবহার করা হয় । $\int_{T_1}^{T_2} C_P dlnT$ -এর মান নির্ণর করা যায় C_P -lnT লেখ অন্কিত করে । T_2 এবং T_2 উক্কতার মধ্যে লেখন্বারা সীমাবদ্ধ ক্ষেত্রের পরিমাণই হবে $\int_{T_1}^{T_2} C_P dlnT$ ।

 C_P -কে উক্তার অপেক্ষকরূপে ধরলে সেই অপেক্ষকের মান বসিরেও (59) নং সমীকরণের সমাকলন করা যায়। যেমন, ধরা যাক,

$$C_P = a + bT + cT^2 + \cdots \qquad (60)$$

তাহলে $\Delta S_P = (S_2 - S_1)_P$

$$= \int_{T_1}^{T_2} C_P \frac{dT}{T} = \int_{T_1}^{T_2} \left(\frac{a}{T} + b + cT + \cdots \right) dT$$

$$= a \ln \frac{T_2}{T_1} + b(T_2 - T_1) + \frac{c}{2} (T_2^2 - T_1^2) + \cdots$$
 (61)

চাপ ও আয়ন্তনের সংগে এনট্রপির পরিবর্তন (Variation of entropy with pressure and volume): (49) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়

$$PdV = TdS - dE$$

উষ্ণতা শ্বির রাখা হল। (62) নং সমীকরণকে শ্বির আয়তনে উষ্ণতার সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া বায়,

$$\left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{V} = T \frac{\partial^{2} S}{\partial V \cdot \partial T} + \left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_{T} - \frac{\partial^{2} E}{\partial V \cdot \partial T} \qquad \cdots \tag{63}$$

(52) নং সমীকরণকে লেখা বার নিচের মত,

$$\left(\frac{\partial S}{\partial T}\right)_{r} = \frac{C_{r}}{T} = \frac{1}{T} \cdot \left(\frac{\partial E}{\partial T}\right)_{r} \quad \cdots \quad (64)$$

আয়তনের সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া বার

$$\frac{\partial^2 S}{\partial T \cdot \partial V} = \frac{1}{T} \cdot \frac{\partial^2 E}{\partial T \cdot \partial V} \qquad \cdots \qquad (65)$$

dS এবং dE উভয়েই ষথার্থ বিভেদক হওয়ার

 $\partial^2 S/\partial T.\partial V = \partial^2 S/\partial V.\partial T$ এবং $\partial^2 E/\partial T.\partial V = \partial^2 E/\partial V.\partial T.$ হবে । (63) ও (65) নং সমীকরণের সমন্ত্র ঘটিরে পাওর। বার,

$$\left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_{T} = \left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{T} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (66)$$

এক প্রাম অণু আদর্শ গ্যানের কেতে PV = RT হওয়ার

$$\left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{V} = \frac{R}{V}$$

হবে সূতরাং সেক্ষেত্রে

$$\left(\frac{\partial S}{\partial V}\right)_{T} = \frac{R}{V} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (67)$$

হবে। যে কোন গ্যাসের ক্ষেত্রে $(\partial P/\partial T)_{r}$ পরিমাপযোগ্য ছওরার $(\partial S/\partial V)_{T}$, অর্থাৎ স্থির উষ্ণতার আয়তনের সংগে এনট্রাপির পরিবর্তনের হার পরিমাপযোগ্য হবে।

সংজ্ঞান্সারে, এনখ্যালপি H=E+PV। এই সমীকরণকে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$dH = dE + PdV + VdP$$

$$= TdS + VdP,$$
 কারণ $dE + PdV = \delta q = TdS \cdots$ (68)

স্থির উষ্ণতায় (68) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বার,

$$V = \begin{pmatrix} aH \\ aP \end{pmatrix}_{T} - T \begin{pmatrix} aS \\ aP \end{pmatrix}_{1} \qquad \cdots \qquad (69)$$

এই সমীকরণকে ভির চাপে উঞ্চতার সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওর। বার,

(68) নং সমীকরণ থেকে পাওরা যার,

$$C_{P} = \begin{pmatrix} \partial H \\ \partial T \end{pmatrix}_{P} = T \begin{pmatrix} \partial S \\ \partial \overline{T} \end{pmatrix}_{P} \qquad (71)$$

চাপের সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়.

$$\frac{\partial^2 H}{\partial T \cdot \partial P} = T \frac{\partial^2 S}{\partial T \cdot \partial P} \qquad \cdots \qquad (72)$$

dH এবং dS উভয়েই ৰথাৰ্থ বিভেদক হওয়া $\partial^2 H/\partial T.\partial P = \partial^2 H/\partial P.\partial T$

এবং $\partial^* S/\partial T.\partial P = \partial^* S/\partial P.\partial T$ হবে। (70) ও (72) নং সমীকরণের সমন্ত্র ঘটিরে পাওর। বার.

$$\left(\frac{\partial S}{\partial P}\right)_{T} = -\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P} \qquad \cdots \qquad (73)$$

এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে

সূতরাং সেক্ষেত্রে হবে

$$\left(\frac{\partial S}{\partial P}\right)_{\mathrm{T}} = -\frac{R}{P} \, \mathbf{I}$$

 $(\partial V/\partial T)_P$ যে কোন গ্যাসের ক্ষেত্রে পরিমাপযোগ্য হওরার $(\partial S/\partial P)_T$, অর্থাং ক্ষিত্র উক্ষতার চাপের সংগে এনট্রাপির পরিবর্তনের হারও পরিমাপযোগ্য হবে। (66) ও (73) নং সমীকরণ দৃটি ম্যাক্সওয়েলের সম্পর্কসমূহের (Maxwell's relations) মধ্যে দৃটি।

প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে $C_P - C_V$ ($C_P - C_V$ for a real gas):

$$PdV = TdS - dE$$

ৰা
$$P = T \begin{pmatrix} \partial S \\ \partial \bar{V} \end{pmatrix}_T - \begin{pmatrix} \partial E \\ \partial \bar{V} \end{pmatrix}_T$$

ম্যাক্সওরেল সম্পর্ক $(\partial S/\partial V)_T = (\partial P/\partial T)_V$ ব্যবহার করে পাওরা যার,

$$P = T \begin{pmatrix} \frac{\partial P}{\partial T} \end{pmatrix}_{r} - \begin{pmatrix} \frac{\partial E}{\partial V} \end{pmatrix}_{T} \qquad \cdots \qquad (75)$$

প্রথম স্ত্রের (24) নং সমীকরণে দেখানো হয়েছে যে সাধারণভাবে

$$C_{P} - C_{V} = P \begin{pmatrix} \frac{\partial V}{\partial T} \end{pmatrix}_{P} \left[1 + \frac{1}{P} \left(\frac{\partial E}{\partial V} \right)_{T} \right] \qquad \cdots \qquad (76)$$

(76) নং সমীকরণ যে কোন সমসত্ত্ব মণ্ডলের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য—মণ্ডল গ্যাস, তরল বা কঠিন যাই হোক না কেন। (75) নং সমীকরণ থেকে $(\partial E/\partial V)_{x}$ -এর মান পাওয়া যায়,

$$\left(\frac{\partial E}{\partial V}\right)_{T} = T\left(\frac{\partial P}{\partial T}\right)_{T} - P \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (77)$$

এই মান (76) নং সমীকরণে বসালে পাওয়া যায়,

$$C_{P} - C_{V} = P \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} \left[1 + \frac{T}{P} \left(\frac{\partial P}{\partial T} \right)_{V} - 1 \right]$$

$$= T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} \left(\frac{\partial P}{\partial T} \right)_{V} \cdots \cdots (78)$$

(78) নং সমীকরণ $C_P-C_{_{\!P}}$ -এর সাধারণ সমীকরণ। (৪ $V/\partial T)_P$ এবং (৪ $P/\partial T)_P$ উভয়েই পরিমাপযোগ্য।

এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে PV = RT হওয়ায়,

$$\begin{pmatrix} \partial V \\ \partial T \end{pmatrix}_P = \frac{R}{P}$$
 and $\begin{pmatrix} \partial P \\ \partial T \end{pmatrix}_F = \frac{R}{T}$

মৃতরাং
$$C_P - C_V = TR^2/PV = TR^2/RT = R$$
 ... (79)

কিন্তু প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে $C_P - C_V \neq R$ । প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে অবস্থার যে সমীকরণ ব্যবহার করা হবে, সেইমত ফল পাওয়া যাবে। যেমন যে গ্যাস ভ্যান ডার ওয়ালুস্ সমীকরণ মেনে চলে, তার ক্ষেত্রে

$$\left(P + \frac{a}{V^2}\right)\left(V - b\right) = RT$$

বা
$$P = \frac{RT}{V - b} - \frac{a}{V^2}$$

আবার $PV = RT - \frac{a}{V} + bP + \frac{ab}{V^2}$

কুমরাশি a/PV এবং ab/PV^2 -এ PV-এর পরিবর্তে RT ব্যবহার করনে দীড়াবে,

$$V = \frac{RT}{P} - \frac{a}{RT} + b + \frac{abP}{R^2T^2} \quad \cdots \tag{82}$$

$$\overline{q} = \frac{V - b}{T} + \frac{a}{RT^2} - \frac{abP}{R^3T^3} \quad \cdots \qquad (83)$$

(82) নং সমীকরণকে ছির চাপে উক্তার সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া বার

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P} = \frac{R}{P} + \frac{a}{RT^{2}} - \frac{2abP}{R^{2}T^{3}} \quad \cdots \qquad (84)$$

(83) ও (84) নং সমীকরণের সমন্তর ঘটিয়ে পাওরা বায়,

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P} = \frac{V - b}{T} + \frac{2a}{RT^{3}} - \frac{3abP}{R^{3}T^{3}} \qquad (85)$$

স্তরাং $C_P - C_V = \left(P + \frac{a}{V^3}\right) \left(\frac{V - b}{T}\right)$

$$+ \left(P + \frac{a}{V^{\mathtt{S}}}\right) \left(\frac{2a}{RT^{\mathtt{S}}} - \frac{3abP}{R^{\mathtt{S}}T^{\mathtt{S}}}\right)$$

$$=R+\frac{2aP}{RT^{3}}-\frac{3abP^{3}}{R^{3}T^{3}}\qquad \cdots \qquad (86)$$

[এক্ষেত্রে a/V^3 সম্বালিত দুটি ক্ষুদ্ররাশিকে উপেক্ষা করা হয়েছে $\mathbf{1}$] উক্তা যদি খুব কম বা চাপ যদি খুব বেশি না হয়, তাহলে $3abP^3/R^3T^3$ রাশিটিকে উপেক্ষা করা যায় $\mathbf{1}$ সেক্ষেত্র,

$$C_P - C_V = R + \frac{2aP}{RT^2} \qquad \cdots \qquad (87)$$

স্পন্টতই প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে C_P-C_V -এর মান R অপেক্ষা বেশি। সহজে তরলে পরিণত করা বায় এরূপ গ্যাসের ক্ষেত্রে a-র মান বড় হওরার C_P-C_V -এর মানও বড় হর। পরস্কু C_P-C_V -এর মান P-এর সাথে বৃদ্ধিপ্রাপ্ত হয়। অবশ্য এই বৃদ্ধি ঘটে একটি উচ্চতম সীমা পর্বন্ধ। তারপর $3abP^2/R^2T^2$ -এর প্রভাবে C_P-C_V -এর মান আবার কমতে থাকে 1

বিকল্প সমীকরণ: সমসত্ত্ব মণ্ডলের ক্ষেত্রে আয়তন V চাপ P এবং উকতা T-এর একমানবিশিন্ট অপেক্ষক হওয়ায়

$$dV = \left(\frac{\partial V}{\partial P}\right)_T dP + \left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_P dT \cdots$$
 (88)

ন্থির আরতনে dV=0 হওরার, পাওয়া বাবে,

$$\left(\frac{\partial V}{\partial P}\right)_{T}dP = -\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P}dT \qquad \cdots \qquad (89)$$

$$\frac{\partial P}{\partial T} = -\frac{(\partial V/\partial T)_P}{(\partial V/\partial P)_T} \qquad \cdots \qquad (90)$$

(78) ও (90) নং সমীকরণ একত্বিত করে পাওয়া বাবে.

$$C_P - C_V = -T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_P / \left(\frac{\partial V}{\partial P} \right)_A \qquad \dots \quad (91)$$

গ্যাদের প্রসারাংক $\alpha = \frac{1}{V} \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_P$ হওয়ার,

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P} = \alpha V \qquad \cdots \qquad (92)$$

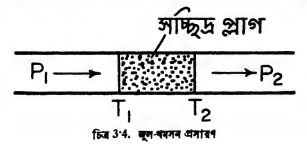
গ্যানের সংনম্যতা গুণাংক $eta=-rac{1}{V}\left(rac{\partial V}{\partial P}
ight)_{T}$ হওরার,

$$\left(\frac{\partial V}{\partial P}\right)_{T} = -\beta V \qquad \cdots \qquad (93)$$

অতএব
$$C_P - C_T = \frac{\alpha^2 TV}{\beta}$$
 ... (94)

(94) নং সমীকরণ তরল ও কঠিনের ক্ষেত্রেও প্রযোজ্য। ভির চাপে কঠিনের তাপগ্রাহিতা নিরূপণের জন্য (94) নং সমীকরণটি ব্যবস্তুত হয়।

জুল-খনসন প্রভাব (Joule-Thomson effect): সচ্ছিদ্র প্লাগের



মধ্য দিরে উচ্চ থেকে নিম্নচাপে কোন গ্যাসের রক্ষতাপীর প্রসার**ণকে জুল-**ধ্যস্ত্র প্রসারণ বলা হয়। জ্বল এবং থ্যসনের মূল পরীকার রেশ্যবন্দের সাহাব্যে প্লাগ তৈরী করা হর এবং এই প্লাগকে একটি নলের মধ্যন্থলে স্থাপন করা হর। নলটি এমন দ্রব্য (কাষ্ঠ) দ্বারা তৈরী করা হর যাতে রুক্ষতাপীর অবস্থার সৃষ্টি হর। প্রসারণ প্রক্রিরাটি এত ধীরভাবে সংঘটিত হর যে প্লাগের উভর পাশে চাপ বাস্তবিকপক্ষে স্থির থাকে।

জ্ল-থমসন প্রসারণের ফলে গ্যাসের উক্তার পরিবর্তন ঘটে। সাধারণ উক্তার পরীক্ষা করে দেখা যার যে হাইড্রোজেন ও হিলিয়ামের ক্ষেত্রে উক্তার বৃদ্ধি ঘটে, কিল্পু অন্যান্য সকল গাসের ক্ষেত্রে উক্তা হ্রাস পার। পরীক্ষার উক্তার হ্রাসবৃদ্ধি ঘটিয়ে সকল গ্যাসের ক্ষেত্রেই উক্তা-হ্রাস বা উক্তা-বৃদ্ধি লক্ষ্য করা যার। সচ্ছিত্রে প্লাগের মধ্য দিয়ে উচ্চ থেকে নিম্নচাপে কোন গ্যাসের ক্ষমভাপীর প্রসারণের ফলে ঐ গ্যাসের উক্তা হ্রাস- বা বৃদ্ধিপ্রাপ্ত হয়। একে জুল-থ্যসন প্রভাব (Joule-Thomson effect) বলা হয়।

ধরা যাক প্রসারণের পূর্বে চ্ছির চাপ P_1 এবং পরে চ্ছির চাপ P_2 । প্রসারণের পূর্বে ও পরে উক্ষতা যথাক্রমে T_1 ও T_2 এবং গ্যাসের গ্রাম আর্গবিক আরতন যথাক্রমে V_1 এবং V_2 । জ্ল-থমসন প্রসারণের শর্ত অনুসারে $P_1>P_2$ । এক গ্রাম অর্গ্ গ্যাসের ক্ষেতে এই প্রসারণের ফলে লব্ধ কাজ হবে $P_2V_2-P_1V_1$ । প্রসারণ রক্ষতাপীয় হওয়ার এই কাজ ঐ গ্যাসের আন্তরশক্তি হ্রাসের $(-\Delta E)$ সমান হবে, কেননা Q=0 । প্রসারণের পূর্বে ও পরে আন্তরশক্তি যথাক্রমে E_1 ও E_2 হলে,

$$-(E_{s}-E_{1}) = P_{s}V_{s}-P_{1}V_{1}$$

$$E_{s}+P_{s}V_{s}=E_{1}+P_{1}V_{1}$$

বা $H_s = H_s$, কেননা সংজ্ঞানুসারে H = E + PV।

সূতরাং দেখা যাচ্ছে যে জ্ল-থমসন প্রসারণের ফলে কোন গ্যাসের এনথ্যালপির পরিবর্তন ঘটে না। অর্থাং জ্ল-থমসন প্রসারণ ঘটে স্থির এনথ্যালপিতে।

কোন গ্যাসের জ্বল-থমসন প্রসারণের সমরে ছির এনথ্যালপিতে চাপের সংগে উকতার পরিবর্তনের হারকে ঐ গ্যাসের জ্বল-থমসন গুণাংক (Joule-Thomson coefficient) বলা হয়। এই গৃণাংককে μ ছারা প্রকাশ করলে,

$$\iota = \left(\frac{\partial T}{\partial P}\right)_{H} \qquad \cdots \qquad (95)$$

dH বথার্থ বিভেদক হওরার, H-কে চাপ ও উক্তার অপেক্ষক ধরে লেখা বার,

$$dH = \left(\frac{\partial H}{\partial P}\right)_{T} dP + \left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_{P} dT \qquad \cdots \qquad (96)$$

জ্বল-থমসন প্রসারণের ক্ষেত্রে H= ধ্রুবক, অর্থাৎ dH=0। অন্তএব

$$\left(\frac{\partial H}{\partial T}\right)_{P}dT = -\left(\frac{\partial H}{\partial \overline{P}}\right)_{T}dP$$

ৰা
$$\binom{\partial H}{\partial T}_P \left(\frac{\partial T}{\partial P}\right)_H = -\binom{\partial H}{\partial P}_T \cdots$$
 (97)

বা
$$C_{P}$$
, $\mu = -\begin{pmatrix} \partial H \\ \partial P \end{pmatrix}_{T}$ ··· (98)

কারণ সংজ্ঞানুসারে $C_P = (\partial H/\partial T)_P$ । সূতরাং

$$\mu = -\frac{1}{C_P} \left(\frac{\partial H}{\partial P} \right)_T \qquad \cdots \qquad (99)$$

(69) নং সমীকরণে ম্যাক্সওয়েলের সম্পর্ক $(\partial S/\partial P)_T = -(\partial V/\partial T)_P$ ব্যবহার করে পাওয়া যায়,

$$V = T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} + \left(\frac{\partial H}{\partial P} \right)_{T}$$

$$= T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} - \mu. C_{P}$$

$$= \frac{1}{C_{P}} \left[T \left(\frac{\partial V}{\partial T} \right)_{P} - V \right] \qquad \cdots \qquad (100)$$

আদর্শ গ্যাসের এক গ্রাম অণুর ক্ষেত্রে PV=RT হওরার $(\partial V/\partial T)_P=RT/P=V$ হবে। সেক্ষেত্রে

$$\mu = 0$$
 ··· (101)

অর্থাৎ আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে জ্বল-থমসন প্রসারণের ফলে উক্তার কোন পরিবর্তন ঘটবে না। ভাান ডার ওয়াল্স্ গ্যাসের এক গ্রাম অণ্র ক্ষেত্রে [(65) নং সমীকরণ]

$$\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P} = \frac{V - b}{T} + \frac{2a}{RT^{2}} - \frac{3abP}{R^{2}T^{3}}$$

$$T\left(\frac{\partial V}{\partial T}\right)_{P} = V - b + \frac{2a}{RT} - \frac{3abP}{R^{2}T^{2}}$$
(102)

মৃতরাং
$$I = \frac{1}{C_P} \left[V - b + \frac{2a}{RT} - \frac{3abP}{R^2T^2} - V \right]$$
$$= \frac{1}{C_P} \left[\frac{2a}{RT} - b - \frac{3abP}{R^2T^2} \right]$$
(103)

চাপ বণি খ্ব কম হয় তাহলে $3abP/R^*T^*$ রাশিটি উপেক্ষণীয় হয়। সেকেতে

$$\mu = \frac{1}{C_P} \left[\frac{2a}{RT} - b \right] \tag{104}$$

(104) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাছে যে 2a/RT যদি b অপেক্ষা বড় হয়, তাহলে μ ধনাত্মক হবে, অর্থাং চাপ হ্রাসের সংগে উক্ষতা হ্রাস পাবে। যদি 2a/RT < b হয়, তাহলে বিপরীত ঘটনা ঘটবে, অর্থাং চাপহ্রাসের সংগে উক্ষতা বৃদ্ধি পাবে (সাধারণ উক্ষতায় জ্বল-থমসন প্রসারণের সময়ে হাইড্রোজেন ও হিলিয়ামের ক্ষেত্রে এরূপ ঘটে)। কিন্তৃ যদি 2a/RT=b হয় তাহলে $\mu=0$ হবে। এর অর্থ, এরূপ অবস্থায় জ্বল-থমসন প্রসারণের ফলে গ্যাসের উক্তার হ্রাসবৃদ্ধি ঘটবে না।

তাহলে পাওয়া গেল,

ৰখন
$$\frac{2a}{RT}>b$$
 বা $T<rac{2a}{bR}$, তখন উক্কতা হ্ৰাস পাবে ;

ৰখন
$$\frac{2a}{RT} < b$$
, বা $T > \frac{2a}{bR}$ তখন উক্তা বৃদ্ধি পাবে ;

এবং ৰখন
$$\frac{2a}{RT}$$
 $=$ b , বা T $=$ $\frac{2a}{bR}$ তখন উক্তার হ্রাসর্বন্ধি ঘটবে না ।

পরীকাকালীন বে উক্তার μ=0 হর, সেই উক্তাকে **উৎক্রেমণ উক্ত**া (inversion temperature) বলা হর। পরীকাকালীন উক্তা উদ্দেশণ উক্তা অপেকা কম হলে μ ধনাত্মক হবে অর্থাৎ উক্তা কমবে, আর পরীকাকালীন উক্তা উৎক্রমণ উক্তা অপেকা বেশি হলে μ বাণান্দক হবে অর্থাৎ উক্তা বাড়বে । পরীকাকালীন উক্তা উৎক্রমণ উক্তা, T_i -এর সমান হলে উক্তার হ্রাসর্কান ঘটবে না ।

অতএব কোন গ্যাসের উৎক্রমণ উক্ততা

$$T_i = \frac{2a}{bR} \tag{105}$$

বদি $3abP/R^*T^*$ রাশিটি খুব ছোট না হয়, তাহলে T_* চাপের উপর নির্ভরশীল হবে। সেক্ষেত্রে

$$\frac{2a}{RT_{i}} - b - \frac{3abP}{R^{2}T_{i}^{2}} = 0$$

$$T_{i}^{2} - \frac{2a}{Rb}T_{i} + \frac{3abP}{R^{2}} = 0$$
(106)

এই সমীকরণটি T_s -এর সম্পর্কে দ্বিঘাত হওয়ার যে কোন চাপে দুটি উৎক্রমণ উষ্ণতা পাওরা যাবে, একটি বৃহস্তম, অপরটি ক্ষৃদ্রতম। পরীক্ষা দ্বারা এর সত্যতা যাচাই করা হরেছে।

উপরের আলোচনার এ-কথা বোঝা গেল যে জ্ল-থমসন প্রসারণ দারা কোন গ্যাসকে ঠাণ্ডা করতে হলে প্রথমে গ্যাসের উক্তাকে তার উৎক্রমণ উক্তার নিচে নামিয়ে নিতে হবে। পরীক্ষাকালীন উক্তা বত কম হবে তত ভাল ফল পাওয়া যাবে।

গাণিভিক প্রশাবলী

একাণুক একটি আদর্শ গ্যাসের 2 গ্রাম অণুর উক্তা ও চাপ 0°C ও
1 বার্মওল থেকে বথালমে 100°C ও 25 বার্মওলে পরিবতিত করা হল।
সমগ্র প্রতিরাটির জন্য এনট্রপির কত পরিবর্তন হবে ?

[-9'76 ক্যা./ডিগ্ৰী]

2. $25^{\circ}C$ উক্তার এক গ্রাম অণু কঠিন আরোডিনকে $155^{\circ}C$ উক্তার এক গ্রাম অণু তরল আরোডিনে পরিণত করা হল। চাপ সবসমরেই 1 বারুমওল রাখা হল। কঠিন ও তরল আরোডিনের আপেক্ষিক তাপ বথাক্রমে 0.055ক্যা./ডিগ্রী/গ্রাম এবং 0.108 ক্যা./ডিগ্রী/গ্রাম, আরোডিনের গলন তাপ 11.7 ক্যা./গ্রাম এবং আরোডিনের গলনাংক $114^{\circ}C$ হলে সমগ্র প্রক্রিরাটির জন্য এনট্রপির পরিবর্তন হিসাব কর। [14.1 ক্যা./ডিগ্রী]

- 3. প্রতিবর্তী ও সমতাপীর ভাবে 27°C উক্তার এক প্রাম অপূ হিলিয়ামের 10 লিটার থেকে 100 লিটারে প্রসারণের জন্য এনট্রাপির পরিবর্তন হিসাব কর। [4.606 ক্যা. / ডিগ্রা]
- 4. একটি রেফ্নিজারেশন ইঞ্জিনের সাহায্যে $0^{\circ}C$ উক্তার 1 গ্রাম জলকে জমিয়ে কঠিনে পরিণত করতে যে সর্বনিম্ন পরিমাণ কাল প্রয়োজন হবে তা আর্গে হিসাব কর । পারিপাশ্বিকের উক্তা $25^{\circ}C$ । ইঞ্জিনটি পারিপাশ্বিকে কত তাপ ছেড়ে দেবে ? [3.076×10^{10} আর্গ ; 87.324 ক্যালরি]
- 5. আরেটিক আর্সিডের স্ফুটনাংক ও হিমাংক বধান্তমে $118.3^{\circ}C$ এবং $16.6^{\circ}C$ । হিমাংকে এর গলন তাপ 43.2 ক্যা./ গ্রা. এবং স্ফুটনাংকে এর বাঙ্গীভবন তাপ 96.8 ক্যা./ গ্রা. । আরেসটিক আর্সিডের গড় আপেক্ষিক তাপ 0.46 ক্যা. ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রা. $^{-1}$ । এক বায়ুমগুল চাপে এক গ্রাম অণু আ্যাসেটিক আ্যাসিড বাঙ্গাকে স্ফুটনাংক থেকে হিমাংকে কঠিনে পরিগত করার জন্য এনট্রাপির কত পরিবর্তন হবে ? [-32.08 ক্যা./ডিগ্রী]
- 6. নিত্য আয়তনে 5 গ্রাম অণু কোন আদর্শ গ্যাসকে উত্তপ্ত করে উক্তা $25^{\circ}C$ থেকে $173^{\circ}C$ করা হল । ছির আয়তনে ঐ গ্যাসের আপেক্ষিক তাপ $5^{\circ}6$ ক্যালরি প্রতি গ্রাম অণু । এনট্রাপ-বৃদ্ধির পরিমাণ নির্ণয় কর ।

[11.29 কাা. / ডি.]

- 7. 0° থেকে $100^\circ C$ উঞ্চান্তরে অক্সিজেন গ্যাসের গড় আণবিক তাপগ্রাহিত। 6.98 ক্যানরি প্রতি গ্রাম অণু (ন্থির আরতনে)। $0^\circ C$ উঞ্চার এক গ্রাম অণু অক্সিজেন নেওয়া হল। আরতন ন্থির রেখে ঐ গ্যাসের উঞ্চা কত বাড়ালে এনট্রপি 1 ক্যা. / ডি. বৃদ্ধি পাবে ? [$42.1^\circ C$]
- 8. এক গ্রাম অণু কঠিন বরফকে $0^{\circ}C$ থেকে নিতাচাপে উত্তপ্ত করা হল ষতক্ষণ না শেষ উক্ষতা হয় $100^{\circ}C$ এবং সমস্ত জল বালেপ পরিণত হয়। জলের গড় আপেক্ষিক তাপ 1.0 ক্যালার প্রতি ডিগ্রী প্রতি গ্রাম, $0^{\circ}C$ উক্ষতায় বরফের গলন তাপ 79.8 ক্যালার প্রতি গ্রাম এবং $100^{\circ}C$ উক্ষতায় জলের বাষ্ণীত্বন তাপ 540 ক্যালার প্রতি গ্রাম হলে প্রতিয়াটির জন্য এনট্রপির বৃদ্ধি হিসাব কর। [36.94 ক্যা. / ডি.]
- 9. 25° ও 100°C এবং 25° ও 357°C-এর মধ্যে কর্মরত দুটি কার্নো এঞ্চিনের কর্মক্ষমতার তুলনা কর। [0'201 : 0'527]

চতুৰ্ অধ্যায়

কয়েকটি তাপগতিক অপেক্ষক ও তাদের প্রয়োগ

(Some Thermodynamic Functions and Their Applications)

কাজ বা মুক্তশক্তি অপেক্ষক (Work or free energy function): কাজ বা মৃক্তশক্তি অপেক্ষক, A-কে গাণিতিকভাবে সংজ্ঞায়িত করা বায়

$$A = E - TS \qquad \cdots \tag{1}$$

E, T এবং S বথাক্রমে মণ্ডলের আন্তর শক্তি, উক্তা এবং এন্ট্রাপ। E, T এবং S-এর প্রত্যেকেই মণ্ডলের তাপগতিক অবস্থার উপর নির্ভরশীল বৈশিষ্ট্যসূচক ধর্ম। এদের পরিবর্তন কেবলমাত্র মণ্ডলের প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থার শর্তাবলী দ্বারা নির্ণাতি হয়। সূতরাং A-ও এই ধরনের ধর্ম হবে, অর্থাৎ কাজ অপেক্ষক মণ্ডলের অবস্থার একমানবিশিষ্ট অপেক্ষক হবে এবং dA হবে বথার্থ বিভেদক। E এবং S উভয়েই বস্তৃমাত্রিক (extensive) ধর্ম হওয়ায় A-ও মণ্ডলের বস্তৃমাত্রিক ধর্ম হবে, অর্থাৎ মণ্ডলের ভরের পরিবর্তনের সংগ্রে সংগ্রে A-মানেরও পরিবর্তনে ঘটবে।

(1) নম্বর সমীকরণ থেকে অত্যপুক পরিবর্তনের জন্য পাওয়া বায়,

$$dA = dE - TdS - SdT \qquad \cdots \qquad (2)$$

ন্থির উক্তার
$$dA = dE - TdS$$
 \cdots (3)

প্রথম সূত্র থেকে পাওয়া যায়,

$$dE = \delta q - \delta w$$

মৃতরাং $dA = \delta q - \delta w - TdS$

 $\delta q = TdS$ হওয়ায়

$$dA = -\delta w \qquad \cdots \qquad (4)$$

প্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত বৃহৎ সমতাপীর পরিবর্তনের কেত্রে

$$\Delta A = -w \quad \text{at } -\Delta A = w \qquad \qquad \cdots \tag{5}$$

দেখা বাচেছ বে মন্তলের A-হ্রাস ঐ মন্তল কর্তৃক প্রতিবতী ভাবে কৃত কাজের, অর্থাৎ সর্বাধিক কাজের সমান । এইজনা A-কে সর্বাধিক কাজ অপেকক (maximum work function)-ও বলা হরে থাকে। ত মণ্ডলকত সর্বপ্রকার কাব্দের সমষ্টি।

গিৰ স্-এর বিভৰ (Gibbs' potential): গিৰ্স্-এর বিভৰ (G)-এর সংজ্ঞাও গাণিতিক।

$$G = H - TS \qquad \cdots \qquad (6)$$

H, T এবং S-এর প্রত্যেকেই মন্তলের তাপগতিক অবস্থার উপর নির্ভরশীল বৈশিষ্টাসূচক ধর্ম হওরার G মগুলের অবস্থার উপর নির্ভরণীল একমানবিশিষ্ট অপেক্ষক হবে । dG হবে বথার্থ বিভেদক, অর্থাৎ G-এর পরিবর্তন কেবলমার মন্তলের প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থার উপর নির্ভরশীল হবে। $oldsymbol{H}$ এবং S উভয়েই মণ্ডলের বভুমাত্রিক ধর্ম হওরার G-ও মণ্ডলের বভুমাত্রিক थर्भ हरत ।

(6) নং সমীকরণ থেকে অত্যণুক পরিবর্তনের জন্য পাওয়া যায়

$$dG = dH - TdS - SdT \qquad \cdots$$

$$= dE + PdV + VdP - TdS - SdT$$
(7)

 $dE = \delta q - \delta w$ বসিরে ন্থির চাপ ও উঞ্চার পাওয়া বার.

$$dG = -\delta w + PdV + \delta q - TdS$$

$$= -\delta w + PdV [কারণ \delta q = TdS] \cdots$$
(8)

প্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত সমতাপীর ও সমচাপীর বৃহৎ পরিবর্তনের ক্ষেত্রে. $AG = -\pi v + PAV$

$$\Delta G = -w + P\Delta V \qquad \qquad \cdots \tag{9}$$

 $P \Delta V$ মন্তলের প্রসারণজনিত কাজ. w মন্তল্কত মোট কাজ। সতএব দেখা বাচ্ছে যে কোন মণ্ডলের গিব্স্-বিভবের হ্রাস ঐ মণ্ডল কর্ডক কৃত প্রসারণ বাতীত কাজের সমান। এই কাজকে নীট কাজও বলা হয়। বদি মণ্ডল কেবলমাত্র প্রসারণজনিত কাজ করে তাহলে $w\!=\!P \Delta V$ হবে এবং $\Delta G=0$ হবে। অপরপক্ষে যদি মণ্ডল প্রসারণজনিত কাজ কিছুই না করে তাহলে PAV = 0 হবে এবং AG = -w হবে।

গ্যাসের কোন অপেক্ষক ও গিব্ল-বিভবের সমভাপীর পরিবর্তন (Isothermal changes in the work function and Gibbs' potential for a gas): সংজ্ঞানুসারে

$$A = E - TS$$

ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়

$$dA = dE - TdS - SdT$$

$$= TdS - PdV - TdS - SdT$$

$$[: dE = \delta q - PdV \text{ and } \delta q = TdS]$$

$$= -PdV - SdT \qquad \cdots \qquad (11)$$

সমতাপীর পরিবর্তনের ক্ষেত্রে $dT\!=\!0$ । সূতরাং

 ${f 1}$ নম্বর অবস্থান থেকে ${f 2}$ নম্বর অবস্থানে বেতে হলে মণ্ডলের কান্ত অপেক্ষকের পরিবর্তন (${f \Delta}A$) হবে,

$$\Delta A = A_{2} - A_{1} = \int_{A_{1}}^{A_{2}} dA = -\int_{V_{1}}^{V_{2}} PdV \cdots$$
 (13)

এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে P=RT/V হওয়ার,

$$\Delta A = -\int_{V_1}^{V_2} RT \frac{dV}{V} = -RT \ln \frac{V}{V_1} = RT \ln \frac{V}{V_2} \cdots$$
(14)

 ${\cal V}_1$ ও ${\cal V}_2$ বথাক্রমে 1 ও 2 নম্বর অবস্থানে গ্যাসের আণবিক আয়তন । বদি n গ্রাম অণু গ্যাস নেওরা বার, তাহলে হবে

$$\Delta A = nRT \ln \frac{V_1}{V_2} = 2.303 \ nRT \log \frac{V_1}{V_2}$$
 (15)

সংজ্ঞানুসারে G = H - TS = E + PV - TS

অতএব dG = dE + PdV + VdP - TdS - SdT

·· (15a)

dE + PdV = TdS হওরার

$$dG = VdP - SdT \qquad \cdots \qquad (16)$$

সমতাপীর পরিবর্তনের ক্ষেত্রে

$$dG = VdP \qquad \cdots \qquad (17)$$

1 নম্বর অবস্থান থেকে 2 নম্বর অবস্থানে বেতে হলে মগুলের গিব $\sqrt{7}$ -বিভবের পরিবর্তন (ΔG) হবে

$$\Delta G = G_{1} - G_{1} = \int_{G_{1}}^{G_{2}} dG = \int_{P_{1}}^{P_{2}} V dP \qquad \cdots \qquad (18)$$

এক গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে V = RT/P হওরার,

$$\Delta G = \int_{P_1}^{P_2} RT \frac{dP}{P} = RT \ln \frac{P_2}{P_1} \qquad \cdots \qquad (19)$$

বরেলের সূত্র অনুসারে স্থির উক্তায় $P_{1}/P_{1} = V_{1}/V_{2}$ হওয়ায়,

$$\Delta G = RT \ln \frac{V}{\bar{V}_{\bullet}^{1}} \qquad \cdots \qquad (20)$$

গ গ্রাম অণু গ্যাস নেওয়া হলে, হবে

$$\Delta G = nRT \ln \frac{P_{1}}{P_{1}} = nRT \ln \frac{V_{1}}{V_{2}}$$

$$= 2.303 \ nRT \log \frac{V_{1}}{V_{2}}$$
(21)

(14) ও (20) নং বা (15) ও (21) নং সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে বে

 $\Delta A = \Delta G$ (সমতাপীয় পরিবর্তনের ক্ষেত্রে)।

মনে রাখতে হবে যে সর্বক্ষেত্রে $\Delta A = \Delta G$ হবে না।

গিৰ স্-হেল্ম্হোল্থস্ সমীকরণ (Gibbs-Helmholtz equation): (11) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায় (গ্যাসের ক্ষেত্রে)

$$\left(\frac{\partial A}{\partial T}\right)_{r} = -S \qquad \cdots \qquad (22)$$

এবং (16) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বার,

$$\left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_{P} = -S \qquad \cdots \qquad (23)$$

(22) নং সমীকরণ বারা প্রদন্ত S-এর মান A = E - TS সমীকরণে বাসরে পাওয়া বার,

$$A = E + T \left(\frac{\partial A}{\partial T} \right)_{r} \tag{24}$$

একইভাবে (23) নং সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত S-এর মান G = H - TS সমীকরণে বাঁসরে পাওর৷ বার.

$$G = H + T \left(\frac{\partial G}{\partial T} \right)_{P} \tag{25}$$

(24) ও (25) নম্বর সমীকরণের প্রত্যেকটিকে গিব্ল-ছেল্ম্ছোল্থ্র সমীকরণ বলা হর। এই সমীকরণের অধিক প্ররোজনীর রূপটি নিচে বর্ণনা করা হল। অন্তপ্রতার 1 ও 2 বারা বধাদেমে 1 ও 2 নম্বর অবস্থান বোঝানো হল।

সমতাপীর পরিবর্তনের ক্ষেত্রে (16) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বার,

অর্থাং
$$dG_{\bullet} = -S_{\bullet}dT$$
 এবং $dG_{\bullet} = -S_{\bullet}dT$

সূতরাং
$$dG_2 - dG_1 = d(G_2 - G_1) = -(S_2 - S_1)dT$$

$$d(\Delta G) = -\Delta S. dT$$

আবার G = H - TS সংজ্ঞা থেকে পাওয়া বার,

$$dG = dH - TdS - SdT$$

সমতাপীয় বৃহৎ পরিবর্তনের ক্ষেত্রে.

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \tag{28}$$

(27) এবং (28) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$\Delta G = \Delta H + T \left[\frac{\partial (\Delta G)}{\partial T} \right]_{P} \tag{29}$$

A অপেক্ষক থেকে একইভাবে পাওরা যাবে,

$$\Delta A = \Delta E + T \left[\frac{\partial (\Delta A)}{\partial T} \right]_{V} \tag{30}$$

(29) ও (30) নং সমীকরণও গিব স্-হেল্ম্হোল্ংস্ সমীকরণ। এই সমীকরণের চারটি প্রকারের মধ্যে অধিক ব্যবস্তুত হয় (29) নম্বরটি।

গিব্ স্-হেল্ম্হোল্ংস্ সমীকরণের প্রকৃতি সাধারণ। বে কোন পরিবর্তনের ক্ষেত্রে এই সমীকরণ প্রবোজ্য হবে, পরিবর্তন প্রতিবর্তী বা অপ্রতিবর্তী বাই হোক না কেন। এর কারণ এই বে A, G, H, E প্রতৃতি অপেক্ষকের প্রতি ছরে এক একটি নির্দিন্ট মান থাকে। ভরের পরিবর্তনের ক্ষেত্রে এই সমীকরণ প্রবোজ্য হবে না। কেবলমাত্র সংহত মন্তলের ক্ষেত্রেই এই সমীকরণ প্রবোজ্য । আর একটি শর্ত হল প্রারম্ভিক ও শেষ ভরে মন্তলটিকে অবশাই তাপগতিক সাম্যাবস্থার থাকতে হবে, না হলে A, G, \cdots প্রভৃতি অপেক্ষকের মান নির্দিন্ট হবে না।

(29) নং সমীকরণের সাহাষ্যে কোন মণ্ডলের ΔG এবং উক্তার সংসে ΔG -এর পরিবর্তনের হার (হির চাপে) জানা থাকলে ΔH নির্ণর করা মারে। গিব্স্-হেল্ম্হোল্ংস্ সমীকরণের এই রূপটির সাহাষ্য নেওরা হয় রাসায়নিক কোষের তড়িচ্চালক বলের উক্তা-গুণাংক (temperature coefficient) নির্ণায়ক সমীকরণ নিরূপণে।

সাম্যাবন্দার শর্জ (Conditions of equilibrium): কোন মণ্ডলে একটি স্বতঃস্কৃত ক্রিয়া সংঘটিত হলে ঐ মণ্ডলের এনপ্রাপি প্রতিবর্তী ক্রিয়ার যতটা বৃদ্ধি পাওয়া উচিত তার চেয়ে বেশি বৃদ্ধি পায়। অপ্রতিবর্তী বা স্বতঃস্কৃত ক্রিয়ার সমাপ্তি ঘটে সাম্যা প্রতিন্ঠিত হলে। স্বতরাং সাম্যাবন্দায় কোন মণ্ডলের এনপ্রাপি হবে বৃহত্তম। আবার G=H-TS হওয়ায় সাম্যাবন্দায় G হবে ক্ষুদ্রতম। অর্থাৎ dG=0 হবে। এই হল সাম্যাবন্দায় দর্তে। সাম্যাবন্দায় চাপ ও উকতা অবণ্যই ন্থির থাকতে হবে।

আবার বেহেতু স্বতঃস্কৃত দ্রিরার S বৃদ্ধিপ্রাপ্ত হর, অতএব G হাসপ্রাপ্ত হবে। স্বতরাং dG ঝণাত্মক হবে। অর্থাৎ dG < 0 হবে। অতএব কোন স্বতঃস্কৃত দ্রিরা সংবটিত হলে মগুলের গিব্স্-বিভব হ্রাস পাবে। রাসারনিক বিশ্রিরাগৃলি স্বতঃস্কৃতভাবে সংঘটিত হয়, ফলে বিশ্রিরার ফলে গিব্সের বিভবের পরিবর্তন ঝণাত্মক হবে। স্বতরাং কোন মগুলে

বিচিন্ন। সংঘটনের ক্ষেত্রে $\Delta G < 0$ এবং সাম্যাবন্ধ। প্রতিষ্ঠিত হলে $\Delta G = 0$ হবে ।

উপরের সিদ্ধান্তে গাণিতিকভাবে উপনীত হওয়া বার নিচের মত।

কোন একটি অপ্রতিবর্তী দ্রিয়ার একটি অত্যগৃক ভরে সমতাপীর q/T রাশি dS-এর চেরে ছোট হবে, কিম্বু প্রতিবর্তী দ্রিয়ায় ঐ q/T রাশি dS-এর সমান হবে। অর্থাং

$$dS > \frac{q}{T}$$
 ... (31)

> চিহ্নটি অপ্রতিবর্তী এবং = চিহ্নটি প্রতিবর্তী ক্রিরার সূচক। গ্যাসের ক্রেরে q=dE+PdV হওয়ার,

$$dS > \frac{dE + PdV}{T} \qquad . \qquad . \qquad (32)$$

সাম্যাবস্থায় বেহেতু এনট্রপির মান বৃহত্তম, অতএব সাম্যাবস্থার শর্ত হবে

$$dS_{E, r} = 0 \qquad \cdots \qquad (34)$$

(32) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$TdS > dE + PdV \qquad \cdots \qquad (36)$$

(15a) नः সমীকরণে এই ফল প্রয়োগ করে দেখানো যায় যে

$$dG < VdP - SdT \qquad \cdots \qquad (37)$$

অর্থাৎ
$$dG_{T,P} < 0$$
 ··· (38)

সাম্যাবস্থার শর্ত
$$dG_{T,P} = 0$$
 \cdots (39)

মুতঃস্ফুর্ত চিন্নার শর্ত
$$dG_{T,P} < 0 \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (40)$$

আংশিক আণবিক ধর্মসমূহ (Partial molar properties) । লিউইস্ (G. N. Lewis, 1907) আংশিক আণবিক ধর্ম সম্পর্কে যেরূপ মতবাদ প্রকাশ করেন তা নিচের আলোচনায় কিছুটা স্পন্ট হবে।

এমন একটি ভাপগভিক বন্ধমান্ত্রিক ধর্ম (thermodynamic extensive property) কল্পনা করা বাক, সমসত্ত্ব মন্তলের কেত্রে বা কেবলমাত্র মন্তলের অবস্থার উপরে, অর্থাৎ চাপ ও উক্তার উপরে এবং মন্তলে উপস্থিত বিভিন্ন উপাদানের পরিমাণের উপরে নির্ভরশীল। আরতম, মৃক্তশক্তি, গিব্সের বিভব, এনট্রাপ, আন্তরশক্তি প্রভৃতি এইরূপ ধর্ম। G ধারা এরূপ একটি ধর্মকে প্রকাশ করলে G হবে,

$$G = f(T, P, n_1, n_2, n_3, \dots, n_i, \dots) \qquad \dots \tag{41}$$

T মন্তলের উকতা এবং P মন্তলের চাপ। $n_1, n_2, n_3, \cdots, n_i, \cdots$ প্রভৃতি বথাদ্রমে মন্তলে উপন্থিত $1, 2, 3, \cdots, i, \cdots$ নম্বর উপাদানের গ্রাম অপুর সংখ্যা। মন্তলের চাপ, উকতা এবং উপাদানসমূহের পরিমাণের সামান্য পরিবর্তন ঘটালে G-এর বে সামান্য পরিবর্তন ঘটবে তা পাওয়া বাবে নিচের সমীকরণ অনুসারে।

$$dG = \left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_{P, n_1, n_2, \dots} dT + \left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_{T, n_1, n_2, \dots} dP$$

$$+ \left(\frac{\partial G}{\partial n_1}\right)_{T, P, n_2, n_2, \dots} dn_1 + \left(\frac{\partial G}{\partial n_2}\right)_{T, P, n_1, n_2, \dots} dn_2$$

$$+ \left(\frac{\partial G}{\partial n_2}\right)_{T, P, n_1, n_2, \dots} dn_3 + \dots + \left(\frac{\partial G}{\partial n_i}\right)_{T, P, n_1, n_2, \dots} dn_i$$

$$+ \dots \qquad \dots \qquad (42)$$

 $\left(\frac{\partial G}{\partial n_i}\right)_{T.\ P.\ n_1.n_2...}$ -কে i-তম উপাদানের আংশিক আর্ণাবক ধর্ম বলা হয় ।

একে \overline{G}_i খারা চিহ্নিত করা হয়। অর্থাৎ

$$\left(\frac{\partial G}{\partial n_1}\right)_{T, P, n_1, n_2, \dots} = \overline{G}_1; \quad \left(\frac{\partial G}{\partial n_2}\right)_{T, P, n_1, n_2, \dots} = \overline{G}_2; \\
\left(\frac{\partial G}{\partial n_2}\right)_{T, P, n_1, n_2, \dots} = \overline{G}_3 \text{ axis} \quad \dots \tag{43}$$

সূতরাং (42) নং সমীকরণ থেকে লেখা যাবে,

$$dG = \begin{pmatrix} \frac{\partial G}{\partial T} \rangle_{P, n_1, n_2, \dots} dT + \begin{pmatrix} \frac{\partial G}{\partial P} \rangle_{T, n_1, n_2, \dots} dP \\ + \overline{G}_1 dn_1 + \overline{G}_2 dn_2 + \overline{G}_3 dn_3 + \dots + \overline{G}_i dn_i + \dots \end{pmatrix} (43a)$$

ন্থির উক্তার ও চাপে dT ও dP উভরেই শূন্য হবে। সেক্ষেদ্রে

$$dG_{T, P} = \overline{G}_1 dn_1 + \overline{G}_2 dn_3 + \overline{G}_3 dn_4 + \cdots + \overline{G}_4 dn_4 + \cdots$$
 (44) $n_1, n_2, n_3, \cdots n_4, \cdots$ প্রভৃতি অনুসংখ্যা ছারা চিহ্নিত মণ্ডলের নিন্দিন্ট সংবৃতির (composition) জন্য (44) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওয়া বার (N নিন্দিন্ট সংবৃতি প্রকাশক)

$$G_{T,P,N} = \overline{G}_1 n_1 + \overline{G}_2 n_2 + \overline{G}_3 n_3 + \dots + \overline{G}_i n_i + \dots$$
 (45)

(45) নং সমীকরণকে পরিবর্তনীর সংযুতির ক্ষেত্রে নিশ্চি চাপে ও উষ্ণতার সাধারণভাবে ব্যাসকলিত করে পাওরা যার,

$$dG_{T.P} = (n_1 d\overline{G}_1 + \overline{G}_1 dn_1) + (n_2 d\overline{G}_2 + \overline{G}_2 dn_2) + (n_3 d\overline{G}_3 + \overline{G}_3 dn_3) + \cdots + (n_i d\overline{G}_i + \overline{G}_i dn_i) + \cdots$$
 (46)
$$= (n_1 d\overline{G}_1 + n_2 d\overline{G}_2 + n_3 d\overline{G}_3 + \cdots + n_i d\overline{G}_i + \cdots) + (\overline{G}_1 dn_1 + \overline{G}_2 dn_2 + \overline{G}_3 dn_3 + \cdots + \overline{G}_i dn_i + \cdots)$$
 (47)
(44) নং সমীকরণের সংগে এই সমীকরণের তুলনা করে নিন্দিট চাপে ও উক্তার পাওরা বার.

 $n_1 d\overline{G}_1 + n_2 d\overline{G}_2 + n_3 d\overline{G}_3 + \cdots + n_i d\overline{G}_i + \cdots = 0 \cdots$ (48) এই সমীকরণ নিৰ্দিন্ট সংযুতিবিশিন্ট মণ্ডলের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে।

- (43) ও (45) নং সমীকরণ থেকে কোন মিপ্রণের নিদিন্ট উপাদানের আংশিক আর্ণাবক ধর্মের ভৌত তাংপর্য অনুধাবন কর। যায়। (43) নং সমীকরণ থেকে দেখা যায় যে নিদিন্ট উষ্ণতায় ও চাপে কোন মণ্ডলের বিরাট পরিমাণ পদার্থের মধ্যে এক গ্রাম অণু কোন উপাদান বোগ করলে ধর্মের যে পরিবর্তন হবে উপাদানটির আংশিক আণবিক ধর্ম তাই নির্দেশ করে। মওলের পদার্থসমূহের পরিমাণ বিরাট হওয়ার এই বোগ করার ফলে সংযুতির কোন বাস্তবিক পরিবর্তন হবে না। (45) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে বে নিদিন্ট চাপে ও উক্তায় কোন মন্তলের তাপগতিক ধর্ম G-এর সম্পূর্ণ মান পাওয়া যায় $n_i \overline{G}_i$ রাশিগুলির সমাহার করে। সৃতরাং কোন উপাদানের আংশিক আণ্যিক ধর্ম \overline{G}_i হল নিনিন্ট শর্ত সাপেক্ষে মন্তলের সম্পূর্ণ ধর্ম G-এর মধ্যে ঐ উপাদানের এক গ্রাম অণুর অবদান। আপাতদৃষ্টিতে মনে হর \overline{G} ়i-তম উপাদানের বিশৃদ্ধ অবস্থার আর্ণবিক ধর্ম G। এই সিদ্ধান্ত সর্বক্ষেত্রে প্রবোজ্য নয়। দ্রবণে দেখা বায় বে, কোন উপাদানের বিশৃদ্ধ অবস্থার প্রতি গ্রাম অণুর জন্য G-এর বে মান পাওয়া বার, দ্রবীভূত অবস্থার সেই মান \overline{G}_i -র সমান হয় না। পরম্ভু দ্রবণের সংযুতির পরিবর্তন ঘটলে আংশিক আর্ণাবক ধর্ম \overline{G}_{i} -এরও পরিবর্তন ঘটে।
- (45) নং সমীকরণ থেকে আরও দেখা বাচ্ছে বে G_i একটি পরিষাত্ত্রিক ধর্ম (intensive property), কেননা এর মান মন্ত্রেল উপন্থিত পদার্থসমূহের পরিমাণের উপর নির্ভরশীল নর, কেবলমাত্র নির্দিশ্য উপতার ও চাপে মণ্ডলের সংযৃতির উপরে নির্ভরশীল। বিভিন্ন উপাদানের

 n_1, n_2, \cdots, n_i সংখ্যক গ্রাম অণুর জন্য G-ধর্মে তাদের অবদান হবে বথাক্রমে $n_1\overline{G}_1, n_2\overline{G}_2, \cdots n_i\overline{G}_i, \cdots$ প্রভৃতি ।

রাসায়নিক বিভব (Chemical potential): দ্বির উক্তার ও চাপে কোন মিপ্রণে উপন্থিত কোন উপাদানের আংশিক আর্ণবিক গিব্স্-বিভবকে ঐ উপাদানের রাসায়নিক বিভব বলা হর। রাসায়নিক বিভবক μ দ্বারা চিহ্নিত করা হয়। মিপ্রণের i-তম উপাদানের ক্লেত্রে

$$\mu_i = \left(\frac{\partial G}{\partial n_i}\right)_{T_i, P_i, n_i, \dots} = \overline{G}_i \qquad \dots \qquad \dots \tag{49}$$

(43a) সমীকরণ থেকে তাহলে পাওয়া বাবে,

$$dG = \left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_{P, N} dT + \left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_{T, N} dP + \mu_1 dn_1 + \mu_2 dn_2 + \cdots + \mu_i dn_i + \cdots$$

$$(50)$$

সংহত মওলের কেতে,

$$dG = \left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_{P, N} dT + \left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_{T, N} dP \qquad \cdots \qquad (51)$$

আগেই দেখানো হয়েছে যে সংহত মণ্ডলের ক্ষেত্রে,

$$dG = VdP - SdT \qquad \cdots \qquad (52)$$

(51) ও (52) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\left(\frac{\partial G}{\partial T}\right)_{P, N} = -S \text{ ags } \left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_{T, N} = V \cdots$$
 (53)

(50) নং সমীকরণে এই মান বাসিয়ে পাওয়া যাবে,

$$dG = -SdT + VdP + \mu_1 dn_1 + \mu_2 dn_2 + \dots + \mu_i dn_i + \dots$$

$$\dots \qquad (54)$$

ন্থির উষ্ণতার ও চাপে,

$$dG_{T, P} = \mu_1 dn_1 + \mu_2 dn_2 + \dots + \mu_i dn_i + \dots$$

$$= \sum \mu_i dn_i \qquad \dots \qquad \dots \qquad (55)$$

(48) নং সমীকরণে \overline{G} -কে μ বারা প্রতিস্থাপিত করে পাওরা বার,

$$n_1 d\mu_1 + n_2 d\mu_2 + \dots + n_i d\mu_i + \dots = 0 \quad \dots$$
 (56)

(55), (56) বা (57) নং সমীকরণকে গিব্স-ভূতের সমীকরণ (Gibbs-Duhem equation) বলা হয়। এই সমীকরণ ছির উক্তার ও চাপে কোন মণ্ডলের কেত্রে প্রয়োগ করা যাবে। তরল-বাষ্প সাম্যাবস্থা অনুধাবনে এই সমীকরণের সাহায্য নেওরা হয়।

চাপ ও উক্তার সংগে রাসায়নিক বিভবের পরিবর্তন (Variation of chemical potential with pressure and temperature): আমরা জানি

$$\left(\frac{\partial G}{\partial n_i}\right)_{T, P, n_1, n_2 \dots} = \overline{G}_i = \mu_i$$
 এবং $\left(\frac{\partial G}{\partial \overline{T}}\right)_{P, N} = -S$ ।

 μ_i -কে ভ্রির সংযৃতি ও চাপে উক্তার সম্পর্কে এবং S-কে n_i -এর সম্পর্কে (অন্যান্য পরিবর্তনীয় উপাদানকে ভ্রির রেখে) পাওয়া যায়,

$$\frac{\partial^{3} G}{\partial n_{i} \partial T} = \left(\frac{\partial \mu_{i}}{\partial T}\right)_{P, N}$$

$$\text{was} \qquad \frac{\partial^{3} G}{\partial T \partial n_{i}} = -\left(\frac{\partial S}{\partial n_{i}}\right)_{T, P, n \in \mathbb{R}^{3}} = -\overline{S}_{i} \quad \cdots \quad (58)$$

dG ষণার্থ বিভেদক হওরার $\partial^2 G/\partial n_i\partial T$ এবং $\partial^2 G/\partial T\partial n_i$ সমান হবে। ফলে

$$\left(\frac{\partial \mu_i}{\partial T}\right)_{P,N} = -\bar{S}_i \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (59)$$

 $\bar{S}_i =$ আংশিক আণবিক এন্ট্রপি (i-তম উপাদান)। (59) নং সমীকরণ উক্তার সংগে রাসায়নিক বিভবের পরিবর্তন নির্দেশ করে।

$$\frac{\left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_{T, N}}{\left(\frac{\partial G}{\partial P}\right)_{T, N}} = V$$

$$\frac{\partial^{3} G}{\partial P \partial n_{i}} = \left(\frac{\partial V}{\partial n_{i}}\right)_{T, P, n_{1}, n_{2}} = \overline{V_{i}} \qquad \cdots \qquad (60)$$

$$\frac{\partial G}{\partial n_{i}} = \frac{\partial G}{\partial n_{i}} = \frac{\partial \mu_{i}}{\partial P} = \frac{$$

dG यथार्थ विष्णुक श्वतात्र,

$$\left(\frac{\partial \mu_i}{\partial P}\right)_{T,N} = \overline{V}_i = i$$
-তম উপাদানের অংশিক আগবিক আরতন \cdots (62)

আদর্শ গ্যাসের মিশ্রণের কেত্রে

$$V = (n_1 + n_2 + n_3 + \dots + n_i + \dots) \frac{RT}{P}$$
 (63)

$$\overline{q} \quad \left(\frac{\partial V}{\partial n_i}\right)_{T, P, n_1, n_2, \dots} = \overline{V}_i = \frac{RT}{P} \qquad \dots \tag{64}$$

সূতরাং
$$\left(\frac{\partial \mu_i}{\partial P}\right)_{T,N} = \frac{RT}{P}$$
 ... (65)

(65) নং সমীকরণ চাপের সংগে কোন উপাণানের রাসায়নিক বিভবের পরিবর্তন নির্দেশ করে।

ন্থির চাপ ও সংযুতির ক্ষেত্রে

$$d\mu_{l} = RT\frac{dP}{P} = RTdlnP \qquad \cdots \qquad (66)$$

নির্দিন্ট সংযুতির ক্ষেত্রে i-তম উপাদানের আণবিক ভগ্নাংশ $x_i \ (=n_i/n)$ নির্দিন্ট হবে । উপাদানটির আংশিক চাপ $p_i=x_iP$ হওয়ার,

$$lnp_i = lnx_i + lnP$$

স্তরাং
$$d\mu_i = RTdlnp_i$$
 ··· (68)

নির্দিন্ট উক্তার সমাকলিত করে পাওরা বার,

$$\mu_{\epsilon} = \mu_{\epsilon}^{\circ} + RT \ln p_{\epsilon} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{69}$$

μ,° = ध्रन्यक = একক আংশিক চাপে উপাদানটির রাসায়নিক বিভব । একে উপাদানটির প্রানাথ রাসায়নিক বিভব (standard chemical potential) বলা হয়।

ক্ল্যাপেরন সমীকরণ (The Clapeyron equation): এক সংঘটকবিশিষ্ট কোন মণ্ডলে দৃটি দশার (1 এবং 2) সহাবস্থান কল্পনা করা বাক। মণ্ডলটির ভর সর্বদা একই থাকে, তার ভিতরে অবশ্য পরিবর্তন ঘটতে পারে। এ ধরনের মওলকে সংহত মওল বলা হয়। সাম্যাবন্থা বন্ধায় রেখে ন্থির চাপে ও উক্তায় অত্যান্প পরিমাণ সংঘটককে দশান্তরিত করা হলে, সাম্যাবন্থার শর্তানুসারে,

$$dG = 0 \cdots (70)$$

সাম্যাবন্দ্র। বঞ্জার রেখে 1 গ্রাম অণু সংঘটককে প্রথম দশা থেকে দ্বিতীর দশার স্থানান্তরিত করলে, গিব্স্-বিভবের পরিবর্তন (AG) হবে,

$$\Delta G = G_2 - G_1 = 0 \qquad \cdots \tag{71}$$

 $G_\mathtt{1}$ ও $G_\mathtt{2}$ বথাক্রমে 1 ও 2 নম্বর দশায় সংঘটকটির আণবিক গিব্স্-বিভব ।

(71) নম্বর সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$G_{1} = G_{2} \qquad \cdots \qquad (72)$$

অর্থাৎ সাম্যাবস্থায় অবস্থিত দৃটি দশায় কোন উপাদানের আণবিক গিব্স্-বিভব সমান হবে।

এখন চাপ ও উক্তার সামান্য পরিবর্তন (যথান্রমে dP এবং dT পরিমাণ) ঘটালে প্রতি দশার আণবিক গিব্স্-বিভব পরিবর্তিত হয়ে দীড়াবে বথান্রমে G_1+dG_2 এবং G_3+dG_3 । পরিবর্তিত অবস্থায় দৃটি দশার আণবিক গিব্স্-বিভব সমান হবে, অর্থাং

$$G_1 + dG_1 = G_2 + dG_2 \qquad \cdots \qquad (73)$$

(72) এবং (73) নং সমীকরণ একত্রিত করে পাওয়া যায়,

$$dG_1 = dG_2 \qquad \cdots \qquad (74)$$

আবার $dG_1 = V_1 dP - S_1 dT$

এবং $dG_2 = V_2 dP - S_2 dT$

সূতরাং $V_1 dP - S_1 dT = V_2 dP - S_2 dT$

$$\overline{q} = \frac{dP}{dT} = \frac{S_3 - S_1}{V_2 - V_1} = \frac{\Delta S}{\Delta V} \qquad \dots \tag{75}$$

 ΔS ও ΔV যথাক্রমে দৃটি দশার আর্ণাবিক এন্ট্রাপির ও আর্ণাবিক আরতনের পার্থক্য । dP/dT উক্তার সংগো বাষ্পচাপের পরিবর্তনের হার ।

দশান্তরের জন্য প্ররোজনীর আর্ণাবক তাপ L এবং সাম্যাবস্থার মঙলের উকতা T হলে পাওরা যার

$$\Delta S = \frac{L}{T} \qquad \cdots \qquad (76)$$

স্তরাং
$$\frac{dP}{dT} = \frac{L}{TAV} - \frac{L}{T(V_A - V_A)}$$
 (77)

এই সমীকরণকে क्रांटिश्रंब स्थीक्यं वर्गा एत ।

l বাদ্ প্রতি গ্রামের জন্য দশান্তরণ তাপ এবং *ত* বাদ উপাদানটির আপেক্ষিক আরতন হয়, তাহলে হবে

$$\frac{L}{V_{2}-V_{1}} = \frac{Ml}{Mv_{2}-Mv_{1}} = \frac{l}{v_{2}-v_{1}} \cdots$$
 (78)

M = আণ্টিক ওজন। (77) ও (78) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায় ক্যাপেরন সমীকরণের নিম্নোক্ত রূপঃ

$$\frac{dP}{dT} = \frac{l}{T(v_{s} - v_{1})} \qquad \cdots \tag{79}$$

তরল-বাষ্প সাম্যের ক্ষেত্রে $l=l_s=$ বাষ্পীন্তবন তাপ, অর্থাং $L=L_s$ । $v_1=v_l=$ তরলের আপেক্ষিক আয়তন এবং $v_s=v_g=$ বাষ্পের আপেক্ষিক আয়তন, অর্থাং $V_1=V_l$ এবং $V_s=V_g$ । সেক্ষেত্র

$$\frac{dP}{dT} - \frac{L_o}{T(V_g - V_l)} = \frac{l_o}{T(v_g - v_l)}$$
(80)

कठिन-वाक्य ७ कठिन-जत्रम मात्यात्र क्वरत,

$$\frac{dP}{dT} = \frac{L_{\bullet}}{T(V_{a} - V_{\bullet})} = \frac{l_{\bullet}}{T(v_{a} - v_{\bullet})}$$
(81)

$$\operatorname{deg} \frac{dP}{dT} = \frac{L_f}{T(V_i - V_s)} = \frac{l_s}{T(v_i - v_s)} \tag{82}$$

 L_s = আগবিক উর্ধ্বপাতন তাপ, l_s = উর্ধ্বপাতন তাপ/গ্রাম, L_f ও l_f বথাদ্রুমে আগবিক গলন তাপ ও গলন তাপ/গ্রাম। V-এর অৱপ্রতার sকঠিন, l তরল এবং g বাল্প দশনির্দেশক।

ক্ল্যাপেরন সমীকরণ কোন নির্দিন্ট উপাদানের দুটি দশার সামোর ক্ষেদ্রে প্রকাল্য । একই পদার্থের দুটি কেলাসরূপ থাকলে তাদের পারস্পরিক রূপান্তরের ক্ষেত্রেও এই সমীকরণ প্রবোজা হবে । সেক্ষেত্রে l হবে প্রতি গ্রামের জন্য উৎক্রমণ-তাপ এবং v_1 ও v_2 হবে দুটি কেলাসরূপের আপেকিক আরতন ।

উপাত্রণ: 0°C উক্তার সাম্যাবদ্ধার জল ও বরফের আপেক্ষিক আরতন বথাচনে 1'0001 ব. সে./গ্রাম এবং 1'0907 ব. সে./গ্রাম, বরফের গলন তাপ 80 ক্যালরি/গ্রাম। এক বার্মগুল চাপের পরিবর্তনের ফলে সাম্যাবদ্ধার উক্তার কত পরিবর্তন হবে ?

দেওরা আছে উৎক্রমণ উক্তা $T=0^{\circ}C=273^{\circ}A$; $l_{f}=80$ ক্যা./গ্রাম ; $v_{i}=1.0001$ ব. সে./গ্রাম ; $v_{s}=1.0907$ ব. সে./গ্রাম ।

এখন
$$\frac{\Delta T}{\Delta P} = \frac{dT}{dP} = \frac{T(v_l - v_s)}{l_f} = \frac{273(1.0001 - 1.0907)}{80}$$
 ডিগ্রী. ঘ. সে. ক্যা. $^{-1}$ ।

$$egin{array}{l} 1$$
 ক্যান্সরি $=4.2 imes10^7$ আর্স ($=$ ডাইন সে.মি.) $=rac{4.2 imes10^7}{76 imes13.6 imes981}$ বাস্ত্রমন্তন ঘ.সে. $=rac{4.2 imes10^7 imes10^{-3}}{76 imes13.6 imes981}$ $=0.04142$ নৈ. আ্যা. $egin{array}{l} rac{\Delta T}{AP} = rac{273(-0.0906) imes10^{-3}}{80 imes0.04142} \ = -0.0075$ ডিগ্রী/বাস্ত্রমন্তন । $\Delta P = 1$ বাস্ত্রমন্তন হওয়ায় $\Delta T = -0.0075$ ।

দেখা যাছে যে প্রতি বায়ুমগুল চাপর্নদ্ধর ফলে জলের গলনাংক 0'0075° কমে যার। কঠিনীভবনের ফলে জলের আপেক্ষিক আরতন বৃদ্ধি পাওরার জন্য এরূপ ঘটে।

ক্ল্যাপেরন-ক্লসিরাস সমীকরণ (The Clapeyron-Claussius equation) ঃ তরল-বাল্প সাম্যের ক্লেন্তে বাল্পের আর্গবিক আরতনের ত্লনার তরলের আর্গবিক আরতন খৃবই অল্প হর, অর্থাং $V_i < V_o$ । অবশ্য উক্তা সন্ধি উক্তার চেরে বথেন্ট কম হলে তবেই এটা হবে। এই অবস্থার V_t কে V_o -এর তুলনার উপেকা করে (৪০) নং সমীকরণকে লেখা বার নিচের মত, (বাল্পচাপকে p লেখা হল)

$$\frac{dp}{dT} = \frac{L_{\bullet}}{TV} \qquad (83)$$

 $V=V_g=$ বাষ্পের আণবিক আরতন। বাষ্প বদি আদর্শ গ্যাসের ন্যার আচরণ করে তাহলে V=RT/p হবে। সেক্ষেত্রে

$$\frac{dp}{dT} = \frac{L_a p}{RT^2} \qquad \cdots \qquad (84)$$

$$q \frac{dlnp}{dT} = \frac{L_s}{RT^2} \qquad \cdots \qquad (86)$$

(85) বা (86) নং সমীকরণকে ক্ল্যাপেরজ-ক্লসিয়াস সমীকরণ বলা হয়। 1850 খ্রীন্টাব্দে ক্লসিয়াস প্রথম এই সমীকরণ নির্ণয় করেন। এই সমীকরণ সঠিক না হলেও অত্যন্ত সরল। এইজন্য এই সমীকরণ অনুসারে dp/dT বা dT/dp হিসাব করা সহজ। পরত্ব এই সমীকরণে আণবিক আয়তন না থাকার dp/dT নির্ণয় করার জন্য বাস্পের আণবিক আয়তন জানার প্রয়োজন হয় না।

ক্ল্যাপেরন সমীকরণকে সমাকলিত করা সম্ভব না হলেও ক্ল্যাপেরন-ক্লিসিয়াস সমীকরণকে সহজেই সমাকলিত করা যায়। (86) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে (L_c -কে চাপ- ও উক্তা-নিরপেক্ষ ধরে) পাওয়া যায়,

$$lnp = -\frac{L_{\bullet}}{RT} + z' \ (\ \ref{eq} \) \qquad \cdots \qquad (87)$$

an
$$\log p = -\frac{L_e}{2.303RT} + z$$
 ... (88)

T, উক্তার বাষ্পচাপ p, এবং T, উক্তার বাষ্পচাপ p, হলে,

$$\log p_1 = -\frac{L_s}{2.303 \, RT_1} + z \qquad \cdots \tag{89}$$

$$\operatorname{GRR} \log p_{s} = -\frac{L_{s}}{2.303 \, RT} + z \qquad \cdots \tag{90}$$

(90) নং থেকে (89) নং সমীকরণ বিরোগ করে পাওর। বার,

$$\log \frac{p_{s}}{p_{1}} = -\frac{L_{s}}{2.303} R \left[\frac{1}{T_{s}} - \frac{1}{T_{1}} \right]$$

$$= \frac{L_{s}}{2.303} R \left[\frac{T_{s} - T_{1}}{T_{1}, T_{s}} \right] \qquad \cdots \qquad (91)$$

ৰদি R=1.987 ক্যালরি প্রতি ডিগ্রী প্রতি গ্রাম অণু হর, তাহলে

$$\log \frac{p_{\bullet}}{p_{1}} = \frac{L_{\bullet}}{4.576} \left[\frac{T_{\bullet} - T_{\bullet}}{T_{\bullet}, T_{\bullet}} \right] \qquad \cdots \qquad (92)$$

অনুরূপ সমীকরণ বারা কঠিন ও বাষ্পের সাম্য প্রকাশ করা বার ।

উদাহরণ: প্রমাণ চাপে জলের স্ফুটনাংক $100^{\circ}C$ । $70^{\circ}C$ উঞ্চার জলের বাষ্পচাপ কত? জলের বাষ্পীন্তবন লীন তাপ 540 ক্যালার প্রতি গ্রাম। ধরা বাক $70^{\circ}C$ $(343^{\circ}K)$ উঞ্চার জলের বাষ্পচাপ p মি.মি.। তাহলে (91) নং সমীকরণে প্রদত্ত উপাত্তগুলি বসিয়ে পাওয়া বায়,

$$\log \frac{p}{760} = -\frac{540 \times 18}{4.576} \left[\frac{1}{343} - \frac{1}{373} \right]$$

কারণ $100^{\circ}C$ উক্তার জলের বাষ্পচাপ 760 মি.মি. এবং জলের আর্ণাবিক ওজন 18।

সমাধান করে পাওয়া যায় p=241.9 মি.মি.।

দৃশ্পা নিয়ুস (The Phase Rule)

সংজ্ঞাসমূহ (Definitions): কোন মণ্ডলের সমসত্ত্ব অংশকে হশা (phase) বলা হয়। এই সমসত্ত্ব অংশ অপর অংশগৃলির থেকে নির্দিষ্ট সীমাতল হারা পৃথকীকৃত থাকে এবং একটি দশার রাসায়নিক প্রকৃতি সর্বত্য একরূপ হয়। তরল জল ও তার উপরিষ্থিত জলীর বাল্প হারা গঠিত মণ্ডলে দৃটি দশা থাকে—তরল জল ও জলীয় বাল্প। আবার বরফ-জল-জলীয় বাল্প মণ্ডলে তিনটি দশা বর্তমান। গ্যাসসমূহ একে অপরের সাথে সম্পূর্ণ মিশ্রণ-যোগ্য হওয়ায় যে কোন গ্যাসমিশ্রণে একটিমাত্র দশা থাকে।

সাম্যাবস্থার কোন মণ্ডলের সংঘটক সংখ্যা (number of components) বলতে ঐ মণ্ডলে উপস্থিত প্রতিটি দশার সংযুতি প্রকাশের নিমিন্ত প্ররোজনীর রাসায়নিকভাবে স্থতন্দ্র উপাদানসমূহের সর্বনিম্ম সংখ্যা বোঝার । আপাতদৃষ্টিতে সংঘটক সংখ্যার এই সংজ্ঞাকে সরল মনে হলেও কোন মণ্ডলের সংঘটক সংখ্যা নিরূপণ করার সময়ে যথেন্ট যত্নবান হওয়া প্রয়োজন—বিশেষত রাসায়নিকভাবে স্থতন্দ্র উপাদানসমূহ নির্ণয় করার সময়ে ৷ যেমন, PCl_s \rightleftharpoons PCl_s + Cl_s মণ্ডলে তিনটি রাসায়নিক পদার্থ PCl_s, PCl_s এবং Cl_s উপস্থিত থাকলেও এর সংঘটক সংখ্যা হবে দুই; কেননা PCl_s বা Cl_s বারা দুই দশার সংখৃতি প্রকাশ করা বারা। যেমন, ধরা বাক, x গ্রাম

অণু PCl_s -এর মধ্যে y গ্রাম অণু ভেঙে গিরে PCl_s ও Cl_s গঠন করে । তাহলে সামাবেশ্বার PCl_s থাকবে x-y এবং PCl_s ও Cl_s -এর প্রত্যাকে থাকবে y গ্রাম অণু করে । স্তরাং x এবং y এই দৃটি মাত্র অজ্ঞাতরাশি জানতে পারলেই সকলের পরিমাণ জানা বাবে । একইভাবে $CaCO_s$ (ক) \Rightarrow CaO (ক) $+CO_s$ (গ্যা) মণ্ডলে তিনটি রাসারনিক উপাদান থাকলেও সংঘটক সংখ্যা হবে দৃই । লক্ষণীর যে এই মণ্ডলে দশার সংখ্যা তিন—দৃটি কঠিন দশা এবং একটি গ্যাসীর দশা ।

কোন মণ্ডলের আভদ্রামান (degrees of freedom) বা বৈবন্যের (variance) সংখ্যা বলতে ঐ মণ্ডলের বিভিন্ন দশার মধ্যে সাম্যাবন্দ্বা বজার রেখে বে বৈষমাগুলি স্থাধীনভাবে পরিবতিত করা যার, সেই বৈষমাগুলির দর্বনিম্ন সংখ্যাকেই বোঝার। জল-জলীর বাল্প মণ্ডলের সাম্যাবন্দ্বা কেবলমার চাপ বা উক্তার উপরে নির্ভরশীল। সৃতরাং এর স্থাতন্দ্রামান হবে এক। আবার বরফ-জল-জলীর বাল্প মণ্ডলের সাম্যাবন্দ্রার উক্তা বা চাপ কোনটিই পরিবর্তনীর নর। যে কোন একটির পরিবর্তন ঘটালেই যে কোন একটি দশার অবন্ধাপ্ত ঘটে। সৃতরাং এই মণ্ডলের স্থাতন্দ্রামান হবে শূন্য। যে কোন গ্যাসীর মণ্ডলের স্থাতন্দ্রামান দুই, কারণ গ্যাসীর মণ্ডলের অবন্ধা চাপ, আরতন বা উক্তার মধ্যে যে কোন দুটি উপাদানের উপর নির্ভরশীল।

সাম্যাবন্দার শর্ভ : ধরা যাক নিদিন্ট উক্তার ও চাপে P সংখ্যক দশা–সমন্তিত কোন একটি সংহত মগুলে C-সংখ্যক সংঘটক আছে । দশাসমূহকে a, b, $\cdots P$ প্রভৃতি দ্বারা এবং সংঘটকসমূহকে 1, 2, $\cdots C$ প্রভৃতি দ্বারা চিহ্নিত করা হল । P সংখ্যক বিভিন্ন দশার উপন্থিত সংঘটকসমূহের রাসারনিক বিভবগুলিকে যথাক্রমে μ_{1a} , μ_{2a} , $\cdots \mu_{oa}$; μ_{1b} , μ_{2b} , $\cdots \mu_{ob}$; μ_{1p} , μ_{2p} , $\cdots \mu_{op}$ দ্বারা চিহ্নিত করা হল । সাম্যাবন্দার নিদিন্ট উক্তার ও চাপে, ধরা যাক, বিভিন্ন সংঘটকের dn গ্রাম অপুকে এক দশা থেকে অপর দশার দ্বানান্তরিত করা হল । যেহেতু মণ্ডলটি সাম্যাবন্দার আছে, অতএব এই দ্বানান্তরণের ফলে গিব্স্-বিভব পরিবর্তন $dG_{T,P}=0$ হবে এবং গিব্স্-ভূহেম সমীকরণ অনুসারে $\Sigma \mu_i dn_i = 0$ হবে । অর্থাং

$$\mu_{1a}dn_{1a} + \mu_{1b} dn_{1b} + \cdots + \mu_{1p}dn_{1p} + \mu_{sa} dn_{2a} + \mu_{sb}dn_{sb} + \cdots + \mu_{sp}dn_{sp} + \cdots + \cdots + \mu_{sp}dn_{sp} = 0 \cdots (93)$$

আবার সাম্যাবস্থার সংহত মওলের ভর নিশিষ্ট হওরার.

$$dn_{1a} + dn_{1b} + \dots + dn_{1p} = 0$$

$$dn_{2a} + dn_{2b} + \dots + dn_{2p} = 0$$

$$dn_{ca} + dn_{ob} + \cdots + dn_{op} = 0 \qquad \cdots \qquad (94)$$

(94) সমীকরণসমূহকে C সংখ্যক অজ্ঞাত গুণিতক λ দারা গুণ করে উৎপরে সবগুলি সমীকরণ যোগ করে পাওয়া যায়,

$$\lambda_{1}dn_{1a} + \lambda_{1}dn_{1b} + \cdots + \lambda_{1}dn_{1p}$$

$$+ \lambda_{2}dn_{2a} + \lambda_{2}dn_{2b} + \cdots + \lambda_{2}dn_{2p}$$

$$+ \cdots \cdots \cdots$$

$$+ \lambda_{c}dn_{ca} + \lambda_{c}dn_{cb} + \cdots + \lambda_{c}dn_{cp} = 0 \cdots (95)$$

(93) ও (95) নং সমীকরণম্বর একই অবস্থার একই মণ্ডলের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হওয়ার সমীকরণম্বর অভিন্ন হবে। সেক্ষেত্রে একই ধরনের রাশির সহগসমূহ একই হবে। সৃতরাং

$$\lambda_{1} = \mu_{1a} = \mu_{1b} = \cdots = \mu_{1p}$$

$$\lambda_{2} = \mu_{2a} = \mu_{2b} = \cdots = \mu_{2p}$$

$$\vdots$$

$$\lambda_{a} = \mu_{aa} = \mu_{cb} = \cdots = \mu_{ap} \qquad \cdots \qquad (96)$$

অর্থাৎ $\mu_{1a}=\mu_{1b}=\cdots=\mu_{1p}$; $\mu_{2a}=\mu_{2b}=\cdots=\mu_{2p}$ প্রভৃতি। সূতরাং দেখা যাছে যে কোন সংহত মন্তলের সাম্যাবন্থায় বিভিন্ন দশার বিতরিত একই সংঘটকের রাসায়নিক বিভবসমূহ একই হবে।

দশা নিয়ম (The phase rule) । দশা নিরম আবিব্দার করেন 1875 প্রীন্টাব্দে গিব্স্ (J. W. Gibbs) । এই নিরম হল সাম্যাবদ্ধার কোন সংহত মগুলের দশা-সংখ্যা, সংঘটক-সংখ্যা ও স্থাতদ্যামানের সংখ্যার মধ্যে একটি সম্পর্ক । বিদ P, C এবং F ব্যাদ্রেমে উপরোক্ত সংখ্যাস্থালর নির্দেশক হর, তাহলে গাণিতিকভাবে দশা নিরম হবে

$$F=C-P+2$$

দশা নিয়ম নির্ণয়: C সংখ্যক সংঘটকসমূহের মধ্যে (C-1)সংখ্যক সংঘটক নির্ণীত হলে অপরটি বিরোগ করার নিরম প্ররোগ করে নির্ণর করা বাবে। $\,C\,$ সংখ্যক সংঘটক $\,P\,$ সংখ্যক দশার মধ্যে বিতরিত হওরার $\,P\,$ সংখ্যক দশার সংযুতি নির্ণয়ের জন্য মোট $P\left(C-1
ight)$ সংখ্যক গাঢ়ম উপাদান নির্ণর করা প্রয়োজন। কিন্তু সাম্যাবস্থার শর্ত অনুসারে দেখা বাচ্ছে যে একটি দশার কোন সংঘটকের রাসায়নিক বিভব নির্ণয় করলে অপর দশাগুলিতে ঐ সংঘটকের রাসায়নিক বিভব জানা বাবে। রাসায়নিক বিভব গাঢ়ছের উপর নির্ভরশীল হওরার বলা বার বে একটি দশার একটি সংঘটকের গাঢ়ছ নির্ণর করলে অপর দশাগুলিতেও ঐ সংঘটকের গাঢ়ছ নির্ণর করা বাবে। অর্থাৎ প্রতি সংঘটকের জন্য (P-1) সংখ্যক গাঢ়ম্ব উপাদান নির্ণয় করার কোন প্ররোজন নেই। C সংখ্যক সংঘটকের জন্য এই সংখ্যা হবে C (P-1)। সূতরাং P সংখ্যক দশার সংযুতি নির্ণায়ের জন্য [P(C-1)-C(P-1)]সংখ্যক উপাদান নির্ণয় করতে হবে । পরম্ব সাম্যাবস্থা চাপ ও উক্তার উপর নির্ভরশীল হওয়ায় ঐ দুটি উপাদানও নির্ণয় করা প্রয়োজন। সূতরাং সাম্যাবস্থার সংহত মণ্ডলটিকে সম্পূর্ণ জানার জন্য সবচেরে কম যে সংখ্যক পরিবর্তনীয় উপাদান (= স্বাতন্দ্রামানের সংখ্যা F) নির্ণয় করতে হবে তা হল [P(C-1)-C(P-1)+2]। অতএব

$$F = P(C-1) - C(P-1) + 2$$

$$= C - P + 2 \qquad \cdots \qquad (97)$$

বদি এমন হয় যে কোন নির্দিন্ট দশায় কোন একটি সংঘটক অনুপস্থিত, তাহলে সেইমত নির্দের গাঢ়ত্ব উপাদানের সংখ্যা কমিয়ে নিতে হবে। একই কারণে সাম্যাবস্থা নির্ণায়ক রাসায়নিক বিভবসমূহের সমতানির্দেশক স্বতদ্ব সমীকরণসমূহের সংখ্যাও হ্রাসপ্রাপ্ত হবে। সেক্ষেরে দশা নিরম সমীকরণের কোন পরিবর্তন করার প্রয়োজন হবে না।

ফুগাসিটি ও সক্রিয়তা (অ্যাকটিভিটি) (Fugacity and Activity)

গ্যানের কুগাসিটি—সংজ্ঞা: কোন গ্যানের প্রতিবর্তী ও সমতাপীর প্রসারণের কেনে গিব্ স্-বিভবের পরিবর্তন (dG) হবে,

$$dG = VdP \qquad \cdots \qquad (98)$$

এক প্রাম অণু আদর্শ গ্যাস সম্বালিত মণ্ডলের ক্ষেত্রে আশবিক আরতন V=RT/P হওরার,

$$dG = RT\frac{dP}{P} = RTdlnP \qquad \cdots \qquad (99)$$

P=গ্যাসের চাপ, T=পরম উকতা। কিন্তু গ্যাসটি বদি আদর্শ না হর তাহলে (99) নং সমীকরণ তার ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে না। সেক্ষেত্রে P-কে একটি নতুন অপেক্ষক **কুগাসিটি** (f) বারা প্রতিস্থাপিত করা বেতে পারে। প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে আদর্শ আচরণ থেকে বে বিচ্যুতি লক্ষ্য করা বার তা f অপেক্ষক ব্যবহারের ফলে আর দেখা বাবে না। সূতরাং গ্যাস আদর্শ বা অনাদর্শ বাই হোক না কেন নিচের সমীকরণ তার ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে।

$$dG = RTdlnf \cdots \cdots (100)$$

(100) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওরা বার,

$$G = RT \ln f + C \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (101)$$

সমাকলন ধ্রুবক C উষ্ণতা ও গ্যাসের প্রকৃতির উপর নির্ভরশীল হবে । এখানে G হল আণ্যবিক গিব স্-বিভব ।

কোন গ্যাসের ফুগাসিটি (f), (101) নং সমীকরণ বারা সংজ্ঞারিত হলেও কোন গ্যাসের আর্ণবিক গিব্স্-বিভব পরিমাপবোগ্য না হওরার এই সমীকরণ ব্যবহারে বিশেষ অসুবিধার সম্মুখীন হতে হয়। প্রকৃতপক্ষে পরিমাপবোগ্য রাণি হল $\Delta G = G_2 - G_1$ (1 এবং 2 একই গ্যাসের দুটি অবস্থা নির্দেশক)। (101) নং সমীকরণ থেকে একই উক্তার পাওরা বার,

$$\Delta G = G_{\mathfrak{s}} - G_{\mathfrak{s}} = RT \ln \frac{f_{\mathfrak{s}}}{f_{\mathfrak{s}}} \qquad \cdots \qquad (102)$$

(99) নং সমীকরণ থেকে আদর্শ গ্যাসের এক গ্রাম অপুর কেতে,

$$\Delta G = RT \ln \frac{P_s}{P_s} \qquad \cdots \qquad (103)$$

(102) ও (103) নং উভর সমীকরণই আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে প্রবোজা হওরার স্পর্কতই গ্যাসের ফুগাসিটি ও চাপ পরস্পর সমানৃপাতিক হবে । সমানৃপাতিক স্থাককে 1 ধরলে, আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে f/P=1, অর্থাং আদর্শ গ্যাসের ফুগাসিটি ও চাপ পরস্পর সমান হবে ।

প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে f/P ধ্রুবক নর । কিবু চাপ ক্মাতে থাকলে প্রকৃত গ্যাসের আচরণ আদর্শ গ্যাসের অনুরূপ হতে থাকে এবং খুবই কম চাপে প্রকৃত গ্যাস ও আদর্শ গ্যাসের আচরণের মধ্যে কোন পার্থক্য থাকে না। সূতরাং এই অবস্থাকে প্রামাণিক অবস্থা ধরলে বলা বায় যে কোন গ্যাসের ফুগাসিটি-চাপ অনুপাতের মান চাপহ্লাসের সংগে সংগে 1-এর কাছাকাছি আসে। গাণিতিকভাবে.

$$Lt \frac{f}{P} = 1$$
 বা $\frac{f}{P} \to 1$ বখন $P \to 0$

সুতরাং খৃবই কম চাপে প্রকৃত গ্যাসের ফুগাসিটি ও চাপ একই হবে । ফুগাসিটির সংজ্ঞা এইভাবে প্রথম নিরূপণ করেন লিউইস (G. N. Lewis, 1901)।

গ্যাসমিশ্রের ক্লেত্রে কুগাসিটি: কোন গ্যাসমিশ্রের i-তম উপাদানের রাসারনিক বিভব (µ₄) পাওয়া বার (69) নং সমীকরণ অনুসারে। আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে

$$\mu_i = \mu^{\circ}_i + RT \ln p_i \qquad \cdots \tag{69}$$

μ°.-কে i-তম উপাদানের প্রমাণ রাসায়নিক বিভব বলা হয়। þ. হল মিশ্রণে i-তম উপাদানের আংশিক চাপ এবং T হল পরম উষ্টা। যেহেত $p_4 = c_4 RT$ ($c_4 =$ মোলার গাঢ়ম্ব), অতএব নিদিন্ট উক্তায় লেখা বায়,

$$\mu_i = \mu^{\circ}_{io} + RT lnc_i \qquad \cdots \qquad (104)$$

$$\mathbf{GRR} \qquad \qquad \mathbf{\mu^{\circ}}_{io} = \mathbf{\mu^{\circ}}_{i} + RT lnRT \qquad \qquad \cdots \quad (104a)$$

μ° বা μ° - এর প্রত্যেকেই গ্যাসের প্রকৃতি ও উঞ্চতার উপর নির্ভরশীল। আংশিক চাপ $p_i = x_i P$ হওয়ায়.

$$\mu_{i} = \mu^{\circ}_{i} + RT \ln P + RT \ln x_{i}$$

$$= \mu^{\circ}_{ix} + RT \ln x_{i} \qquad \cdots \qquad (105)$$

এখানে $x_i =$ গ্যাসমিশ্রে i-তম গ্যাসের আণবিক ভগ্নাংশ এবং P =সমগ্র চাপ। প্রমাণ রাসার্যনিক বিভব µ° চাপ ও উক্তা উভরের উপরেই নির্ভরশীল হবে।

প্রকৃত গ্যানের ক্ষেত্রে উপরোক্ত নিজাতসমূহ প্রবোজ্য নর । প্রকৃত গ্যানের ক্ষেত্রে (69) নং সমীকরণের অনুরূপ সমীকরণ হবে,

$$\mu_i = \mu^\circ + RT \ln f_i \qquad \cdots \qquad (106)$$

 $f_i=$ নির্দিণ্ট উক্তার গ্যাস্থিপ্রের i-তম উপাদানের ফুর্গাসিটি। (69) ও (106) নং সমীকরণ দূটিকে তুলনা করে দেখা যাছে বে প্রকৃত গ্যাস বতই আদর্শ গ্যাসের কাছাকাছি আচরণ করবে f_i ততই p_i -এর কাছাকাছি বাবে। আদর্শ আচরণ অত্যক্ষ চাপে পাওয়া যায়। সূতরাং গ্যাস্থিপ্রের সমগ্র চাপ বত কমতে থাকবে ততই f_i/p_i -এর মান 1-এর কাছাকাছি হবে। অর্থাং গ্যাস্থিপ্রের ক্ষেত্রে অত্যক্ষ সমগ্র চাপে কোন উপাদানের ফুর্গাসিটি ঐ উপাদানের আংশিক চাপের সমান হবে। এই হল মিশ্রণে উপান্থত কোন গ্যাসের ফুর্গাসিটির সংজ্ঞা। এই সংজ্ঞা অনুসারে μ এবং μ একই হবে।

সক্রিরতা ও সক্রিরতা গুণাংক (Activity and activity coefficient): গ্যাসমিশ্রে উপস্থিত *i*-তম গ্যাসের (প্রকৃত গ্যাস) রাসার্যনিক বিভবকে নিচের সমীকরণ ধারা প্রকাশ করা যায়।

$$\mu_i = \mu^{\circ}_{ia} + RT \ln a_i \qquad \cdots \qquad (107)$$

 a_i -কে বলা হয় i-তম গ্যাসের সক্রিয়ন্তা (activity) । μ°_{ia} একটি অবাধ ধ্রুবক । (106) ও (107) নং সমীকরণে উপস্থিত μ° এবং μ°_{ia} উভয়েই ধ্রুবক হওরায় স্পণ্টতই কোন গ্যাসের সক্রিয়তা ও ফুগাসিটি পরস্পর সমানুপাতিক হবে । μ°_{ia} হল গ্যাসমিশ্রের i-তম উপাদানের রাসায়নিক বিভব বখন $a_i=1$ । আবার আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে প্রমাণ রাসায়নিক বিভব হবে গ্যাসের একক আংশিক চাপে রাসায়নিক বিভবের সমান । প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে একক ফুগাসিটি ধরতে হবে । এখন কোন প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে একক ফুগাসিটির অবস্থা ও একক সক্রিয়তার অবস্থাকে অভিনে ধরে এবং এই অবস্থাকে প্রমাণ অবস্থা ধরে দেখা যায় যে μ°_{ia} এবং μ°_{ia} -ও অভিনে হবে । সৃতরাং কোন গ্যাসের সক্রিয়তা পাওয়া যাবে নিচের সমীকরণ থেকে.

$$\mu_i = \mu^{\bullet}_i + RT \ln a_i \qquad \cdots \qquad (108)$$

সন্দিয়তা এবং প্রমাণ অবস্থার এইরূপ সংজ্ঞা থেকে স্পণ্টতই গ্যাসমিশ্রের কোন গ্যাসের ফুগাসিটি ও সন্দিয়তা একই হবে। বেহেডু f_i/p_i কোন গ্যাসের আদর্শ আচরণ থেকে বিচ্যুতির পরিমাপ, সেইজনাই a_i/p_i -ও কোন গ্যাসের আদর্শ আচরণ থেকে বিচ্যুতির পরিমাপ হবে। a_i/p_i -কে γ_i ধরুদে $a_i=\gamma_i p_i$ হবে। সেক্ষেত্রে পাওয়া বাবে

$$\mu_i = \mu^{\circ}_i + RT \ln \gamma_i p_i \qquad \cdots \qquad (109)$$

 γ_i কে বলা হর সন্ক্রিরভা শুণাংক। এই সন্ধিরতা গুণাংক গ্যাসের ক্ষেত্রে আদর্শ আচরণ থেকে তার বিচ্যুতির পরিমাপক। আদর্শ আচরণের ক্ষেত্রে $a_i/p_i=1$ হওয়ার $\gamma_i=1$ হবে।

কোন কোন ক্ষেত্রে আদর্শ গ্যাসের একক মোলার গাঢ়ছের অবস্থাকে প্রমাণ অবস্থা ধরা হয়। সেক্ষেত্রে,

$$\mu_i = \mu^{\circ}_{i} + RT \ln a_{ia} \qquad \cdots \qquad (110)$$

 μ° ,* হল গ্যাসের আদর্শ অবস্থায় একক মোলার গাঢ়মে রাসায়নিক বিভব। এর অর্থ এই যে অত্যক্ষ সমগ্র চাপে কোন গ্যাসের a_{\circ}/c_{\circ} অনুপাত একের সমান হবে। সেক্ষেত্রে (104a) এবং (110) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে,

$$\mu_{i}^{\bullet,*} = \mu_{i}^{\bullet} + RT lnRT \qquad \cdots \qquad (111)$$

স্তরাং
$$\mu_i = \mu^{\circ}_i + RT \ln RT + RT \ln a_i \cdots$$
 (112)

(108) নং সমীকরণের সংগে তৃলনা করে পাওয়া যাবে,

 $RTlnRT + RTlna_{io} = RTlna_{i} = RTlnf_{i}$

ৰা
$$a_{io} = \frac{a_i}{RT} = \frac{f_i}{RT}$$
 ··· (113)

অতএব দেখা যাছে বে এই অবস্থার a_{io}/f_i অনুপাত হবে 1/RT-এর সমান । (তুলনীর—আদর্শ গ্যাসের একক আংশিক চাপে অর্থাং এক বায়ুমঙল আংশিক চাপের অবস্থাকে প্রমাণ অবস্থা ধরলে সন্ধ্রিয়তা-ফুগাসিটি অনুপাত 1 হবে ।)

মোলার গাঢ়ম বিষয়ক সচিত্রত। গুণাংক γ_c হবে a_{ic}/c_i -এর সমান। সূতরাং

$$\gamma_c = \frac{a_{io}}{c_i} = \frac{f_i}{RT c_i} \qquad \cdots \qquad (114)$$

তরল এবং কঠিনের বিশৃদ্ধ অবস্থার সন্ধ্রিরতাকে ধ্রুবক ধরা হর।

সুগাসিটি নির্ণর: ফুগাসিটি নির্ণরের বে বিভিন্ন পদ্ধতি প্রচলিত আছে তার মধ্যে একটিমার নিচে বর্ণনা করা হল ।

আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে নির্দিন্ট উক্কভার

$$RTdlnP = VdP \qquad \cdots \qquad (115)$$

কিৰু প্ৰকৃত গ্যাসের ক্ষেত্ৰে হবে,

$$RTdlnf = VdP$$
 .. (116)

f =ফুগাসিটি। সূতরাং

$$\left(\frac{\partial lnf}{\partial P}\right)_{T} = \frac{V}{RT} \qquad \cdots \qquad (117)$$

V একেনে গ্যাসের আণবিক আরতন এবং আদর্শ গ্যাসের কেনে RT/P-এর সমান কিন্তু প্রকৃত গ্যাসের কেনে V=RT/P হবে না। সেকেনে একটি রাশি α কল্পনা করা যাক, যার সংজ্ঞা হবে নিচের মত

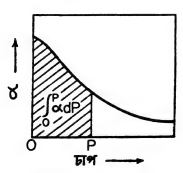
$$\alpha = \frac{RT}{P} - V \quad \text{at} \quad V = \frac{RT}{P} - \alpha \quad \cdots \quad (118)$$

(116) নং সমীকরণে V-এর এই মান বসিয়ে পাওয়া যাবে.

$$RTdlnf = RT \frac{dP}{P} - \alpha dP$$

वा
$$dlnf = dlnP - \frac{\alpha}{RT} dP$$

ৰা
$$dln\frac{f}{P} = -\frac{\alpha}{RT}dP$$
 ··· (119)



डिव 4.1. क्यांनिडि निर्मा

অত্যক্ষ চাপ (প্রায় শূন্য চাপ) এবং কোন নিন্দিন্ট চাপ P-এর মধ্যে সমার্কানত করে (119) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বার,

$$ln_{[P]}^{f} = -\frac{1}{RT} \int_{0}^{P} \alpha dP$$

$$\exists lnf = lnP - \frac{1}{RT} \int_{0}^{P} \alpha dP \qquad \cdots \qquad (120)$$

শ্না চাপে lnf/P-কে শ্না ধরা হল, কেননা শ্না চাপে f/P=1.

বিভিন্ন চাপে আণ্যবিক আয়তন নির্ণয় করে α নির্ণয় করা বায়। α -কে P-এর বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওয়া বায়, 0 থেকে P চাপ পর্যত্ত সেই লেখ এবং অক্ষন্বয় দ্বারা সীমিত ক্ষেত্রের ক্ষেত্রফলই হবে $\int_{1}^{P} \alpha dP$ -এর সমান। এইভাবে কোন গ্যাসের ফুর্গাসিটি নির্ণয় করা বায়।

নার্ন্টের তাপ উপপাত (Nernst's Heat theorem) ঃ গিব্স্-হেল্ম্হোল্ংস্ সমীকরণকে নিচের মত লেখা যায়,

$$\Delta G - \Delta H = T \left[\frac{\partial (\Delta G)}{\partial T} \right]_{P} \tag{121}$$

এই সমীকরণ থেকে দেখা যাছে যে $[\partial(\Delta G)/\partial T]$ -এর মান বদি অসীম না হয় তাহলে পরম শূন্য উক্ষতায় ΔG ও ΔH সমান হবে। পরীক্ষামূলকভাবে দেখা যায় যে উক্ষতা হ্রাসের সংগে $\partial(\Delta G)/\partial T$ -এর মান হ্রাস পায়। নার্ন্ট্ (W. Nernst, 1906) বলেন যে উক্ষতা কমিয়ে কমিয়ে $0^{\circ}K$ -এ নিয়ে এলে $\partial(\Delta G)/\partial T$ -এর মান অসীমপথের (asymptotically) আকারে হ্রাসপ্রাপ্ত হয়ে শূন্যে পরিণত হয়। এর অর্থ এই যে $0^{\circ}K$ -এর কাছাকাছি উক্ষতায় ΔG ও ΔH -এর মান প্রায় একই হবে। একেই কার্ন্টের ভাপা উপপাত্ত বলা হয়। গাণিতিকভাবে এই উপপান্য হবে,

$$L_{T=0}^{t} \frac{d(\Lambda G)}{dT} = L_{T=0}^{t} \frac{d(\Lambda H)}{dT} = 0$$
 (122)

$$\left[\frac{\partial(\Delta G)}{\partial T}\right]_P = -\Delta S$$
 এবং $\left[\frac{\partial(\Delta H)}{\partial T}\right]_P = \Delta C_P$ হওয়ায় তাপ উপপাদ্য থেকে পাওয়া যায়,

$$Lt \, \Delta S = 0 \quad \text{agr} \quad Lt \, \Delta C_P = 0$$
 (123)

 $0^\circ K$ উক্তার গ্যাসের অভিন্থ না থাকার তাপ উপপাদ্য গ্যাসের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য নর । তরলের ক্ষেত্রেও এই উপপাদ্য প্রযোজ্য নর—এরূপ মনে

করার কারণ আছে । সৃতরাং তাপ উপপাদ্য কেবলমার কঠিনের ক্ষেত্রে প্রবোজ্য হবে।

সংজ্ঞানুসারে,
$$\Delta C_P = \left[\frac{\partial (\Delta H)}{\partial T}\right]_P = T \left[\frac{\partial (\Delta S)}{\partial T}\right]_P$$
 বা ছিরচাপে $d(\Delta S) = \Delta C_P \frac{dT}{T}$ ··· (124)

(124) নং সমীকরণের সাধারণ সমাকলনের ফলে পাওয়া যায়,

$$\Delta S = \int_{-T}^{T} \Delta C_{P} \frac{dT}{T} + I_{o} \left(\text{ geq } \right) \qquad \cdots \qquad (125)$$

 $\Delta C_P/T$ -এর মান হর সসীম নর শূন্য। তাপ উপপাদ্য অনুসারে $0^\circ K$ উক্তার $\Delta S=0$ হওরার I_o -এর মানও শূন্য হবে। সূত্রাং

$$\Delta S = \int_{0}^{T} \Delta C_{P} \frac{dT}{T} \qquad \cdots \qquad (126)$$

বেহেত্ $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$

অতএব
$$\Delta G = \Delta H - T \int_{0}^{T} \Delta C_{P} \frac{dT}{T} \cdots$$
 (127)

আধের তাপের পরিবর্তন এবং তাপগ্রাহিতার অপেক্ষকের পরিবর্তন নির্ণয় করে (127) নং সমীকরণ অনুসারে ${\it AG}$ নির্ণয় করা সম্ভব ।

ভাপগতিবিভার ভূতীয় সূত্র এবং এলট্রপির পরীক্ষামূলক নির্ণয় (The third law of Thermodynamics and experimental determination of entropy): নার্ন্টের তাপ উপপাদ্য অনুসারে $0^\circ K$ উকতায় ΔC_P -এর মান শ্ন্য হবে। এর অর্থ হল এই বে $0^\circ K$ উকতায় বিক্রিরক ও জাত প্রবাসমূহের তাপগ্রাহিতা একই হবে, অর্থাৎ $0^\circ K$ উকতায় সকল পদার্থের তাপগ্রহিতা একই হবে। কঠিনের তাপগ্রাহিতার ক্ষেত্রে আলোকের কোরান্টামবাদ প্রয়োগ করে দেখা বার বে $0^\circ K$ উকতায় কঠিনের তাপগ্রাহিতা শূন্য হর। গাণিতিকভাবে,

$$Lt_{T=0} \Delta C_P = 0 \qquad \cdots \qquad (128)$$

আবার তাপ উপপাদা অনুসারে $0^\circ K$ উক্তার ΔS -এর সীমান্থ মান শ্রুর হবে। এর ছারা বোঝা বার বে $0^\circ K$ উক্তার সকল পদার্থের একট এনটাপ

হবে। কোন পদার্ঘের $T^{\circ}K$ ও $0^{\circ}K$ উক্তার মধ্যে এনট্রাপ-পার্থক্য, $\Delta S (=S_T-S_{\circ})$, হবে,

$$\Delta S = S_T - S_o = \int_0^T \frac{C_P}{T} dT \qquad \cdots \qquad (129)$$

বেহেতৃ C_P/T সসীম রাশি (শূনাও হতে পারে) সৃতরাং S_T-S_0 -ও ধনাত্মক বা শূনা হবে, অর্থাং $0^\circ K$ উক্তার কোন পদার্থের এনম্বর্গি হবে ক্ষুত্তম। প্রাংক (Max Planck, 1912) বলেন বে, বিশৃদ্ধ কঠিন ও তরলের এনম্বর্গির মান উক্তা হ্রাসের সংগে হ্রাসপ্রাপ্ত হর এবং $0^\circ K$ উক্তার এনম্বর্গির সীমান্থ মান শূনা হর। দেখা গেছে এই ধারণা কঠিনের ক্ষেত্রে প্রবোজ্য হলেও তরলের ক্ষেত্রে প্রবোজ্য হয় না। কঠিনের ক্ষেত্রে প্রাংকের এই ধারণা থেকেই ভাপগাঁভবিন্ধার ভৃতীর সৃত্তের উদ্ভব। স্রাটি হল, পরমশ্না উক্তার কোন কঠিন বা তরলের এনম্বর্গি শূন্য হবে।

এখন বিশৃদ্ধ কঠিনের ক্ষেত্রে $S_{
m o}=0$ হওরায় (129) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বার,

$$S_T = \int_0^T C_P \frac{dT}{T} = \int_0^T C_P dlnT \qquad \cdots \qquad (130)$$

দেখা যাছে যে $T^{\circ}K$ উক্তার কোন কঠিন পদার্থের এনট্রপি মান S_T নির্ণর করতে হলে নিম্ন উক্তার তাপগ্রাহিতার মান জানা আবশ্যক। বিশেষ ধরনের ক্যান্সরিমিটারে এই ধরনের পরিমাপ করা হয়। তাপগ্রাহিতা C_P -কে $\ln T$ -এর বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওরা যার, $0^{\circ}K$ উক্তা থেকে $T^{\circ}K$ উক্তা পর্বন্ধ লেখ ও $\ln T$ অক বারা সীমাবদ্ধ কেত্রের কেত্রফল থেকে $\int_0^T C_P d\ln T$ -এর মান নির্ণর করা হয়। এই উক্তান্তরে ভৌত অবস্থার পরিবর্তন ঘটলে সেই পরিবর্তন সংক্রান্ত এনট্রাপ, L/T, লেখ থেকে প্রাপ্ত মানের সংগে যোগ করতে হয়। খুব কম উক্তার ডিবাই সমীকরণ অনুসারে তাপগ্রাহিতার মান নির্ণর করা হয়।

গাণিভিক প্রশাবলী

1. নিম্নোক্ত পরিবর্তনের জন্য কাজ-অপেক্ষক ও গিব্ স্-বিভবের পরিবর্তন হিসাব কর ।

20 গ্রাম হিলিরাম $(t=100^{\circ}C,\ p=100$ বার্মঙল) $\to 20$ গ্রাম হিলিরাম $(t=100^{\circ}C,\ p=1.0$ বার্মঙল)

$$[AA = AG = -170.7$$
 fa. an.]

- 2. 12 গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের আরতন $27^{\circ}C$ উক্তার সমতাপীর ও প্রতিবর্তী ভাবে 5 লিটার থেকে 60 লিটার করা হল। মুক্তশক্তির (গিব্স্বিভবের) পরিবর্তন কড হবে ? $[-17^{\circ}88$ কি. ক্যা.]
- 3. $100^{\circ}C$ ও 10 আটেমসফিরার চাপে রক্ষিত 36 গ্রাম জলকে $100^{\circ}C$ ও 0.01 আটেমসফিরার চাপে বান্দে পরিণত করা হল। $100^{\circ}C$ উক্তার 1 গ্রাম জলের আরতন 1 মিলিলিটার এবং জলীর বান্সকে আদর্শ গ্যাসের ন্যার ধরে নিরে গিব্স্-বিভবের পরিবর্তন হিসাব কর।

[-10.24 fa. an.]

- 4. $37^{\circ}C$ উক্তার সমতাপীর ও প্রতিবর্তী ভাবে 12 গ্রাম অণু আদর্শ গ্যাসের আরতন 55 লিটার থেকে 1000 লিটারে পরিবর্তিত করা হল। ফুক্তশক্তির (G) সমগ্র পরিবর্তন ক্যালরিতে হিসাব কর। [-21590 ক্যা.]
- $5.~100^{\circ}C$ -এ রক্ষিত 1 গ্রাম অণু জলকে $100^{\circ}C$ ও 0.5 অ্যাটমসফিরার চাপে বান্পে পরিণত করার জন্য একটি প্রতিবর্তী দিয়া বর্গনা কর। দিরাটির সংগে জড়িত আধের তাপের ও মৃক্তশক্তির পরিবর্তন হিসাব কর। অপ্রতিবর্তী ভাবে সংঘটিত হলে এই রাশিগুলি কিভাবে প্রভাবিত হবে ? জলীর বাম্পকে আদর্শ গ্যাস হিসাবে কম্পনা কর। জলের বাম্পীভবন তাপ = 540 ক্যা./গ্রা.।

 $[\ 9.72\$ িক. ক্যা. ; $-517.1\$ ক্যা. । অপ্রতিবতী একই হবে ।]

- 6. $27^{\circ}C$ ও 2 বাষ্মওল চাপে রক্ষিত 1 গ্রাম অণু একটি আদর্শ গ্যাসকে সমতাপীর ভাবে প্রসারিত করা হল দুই ভাবে—(i) প্রতিবর্তী ভাবে যতক্ষণ না চাপ 1 বাষ্মওল হয়; (ii) দ্বির বহিংস্থ চাপ 1 বাষ্মওলের বিপরীতে। প্রতিক্ষেটে হিসাব কর—গ্যাস কর্তৃক শোষিত তাপ, আন্তরশক্তির পরিবর্তন, এন্থ্যালপির পরিবর্তন এরং মৃক্তশক্তির পরিবর্তন।
 - [(i) 415.9 का., 0 का., 0 का., -415.9 का.;
 - (ii) 297 का., 0 का., 0 का., -4159 का.।]
- 7. $25^{\circ}C$ ও 10 বায়ুমণ্ডল চাপে এক গ্রাম অণু SO_{s} -গ্যাসের গিব্স্-বিভব কত ? ($G^{\circ}_{SO_{s}}=-71^{\circ}8$ কি. ক্যা./গ্রাম অণু) [$-70^{\circ}43$ কি. ক্যা.]

ি সংকেত—দেওরা আছে, 1 বার্মণ্ডল চাপে গিব্স্-বিভব = -71.8 কি. ক্যা./গ্রাম অণু। উকতা $298^\circ K =$ ধ্বক। চাপকে 10 বার্মণ্ডলে পরিণ্ড করার ΔG হিসাব করতে হবে।

- 8. নিদিন্ট চাপে সংঘটিত একটি প্রক্রিরার মৃক্তশক্তি-পরিবর্তন $20^{\circ}C$ -এ $21^{\circ}00$ কি. ক্যা./গ্রাম অণু এবং $40^{\circ}C$ -এ $20^{\circ}00$ কি. ক্যা./গ্রাম অণু । ঐ প্রক্রিরাটির জন্য $30^{\circ}C$ উষ্ণতার এনম্রণির পরিবর্তন (ΔS) এবং আধের তাপের পরিবর্তন (ΔH) হিসাব কর ।
 - [-0·05 কি. ক্যা./ভিগ্নী./গ্রাম অণু : -36·65 কি. ক্যা.]
- 9. প্রতি ভিপ্নী উক্তার্ছির জনা বেনজিনের বাষ্পচাপ বৃদ্ধি পার 23'3 মি.মি. স্ফুটনাংকের $(80.2^{\circ}C)$ কাছাকাছি উক্তার । স্ফুটনাংকে তরল বেনজিনের ঘনম্ব =0.8154 এবং বেনজিন বাষ্পের ঘনম্ব =0.0026 গ্রাম/ঘ. সে. । ক্যালরি প্রতি গ্রামে বেনজিনের বাষ্পীভবন তাপ নির্ণর কর । [100.2]
- 10. 99°C উক্তার জলের স্ফুটন ঘটলে ব্যারোমিটারের উচ্চতা কত হবে? জলের বাষ্ণীভবন তাপ = 536 ক্যা./গ্লা.। [734'7 মি.মি.]
- 11. প্রমাণ চাপে জলের স্ফুটনাংক $100^{\circ}C$ এবং এর বাষ্ণীভবন তাপ 540 ক্যা./গ্রা. । $60^{\circ}C$ উকতার জলের বাষ্ণাচাপ কত ?

[159 মি.মি. পারদ]

- 12. কত চাপে জলের স্ফুটন হবে $102^{\circ}C$ উষ্ণতার ? জলের বাষ্ণীভবন তাপ 536 ক্যা./গ্রা.। [81°3 সে.মি. পারদ]
- $13. 90^{\circ}C$ উষ্ণতায় জলের বাষ্পচাপ হিসাব কর। $90-100^{\circ}C$ উষ্ণতান্তরে জলের বাষ্পীভবন তাপ 542 ক্যা./গ্রা.। [527.7 মি.মি.]

পঞ্চম অধ্যায়

রাসায়নিক সাম্য (Chemical Equilibrium)

উভমূখী বিক্রিয়া (Reversible reactions) ঃ অভিজ্ঞতা থেকে দেখা বার বে রাসারনিক বিক্রিরাসমূহ এমনভাবে সংঘটিত হর বে বিক্রিরক পদার্থসমূহের মধ্যে বিক্রিরার ফলে জাত পদার্থসমূহে আবার নিজেদের মধ্যে বিক্রিরা সংঘটিত করে কিছু পরিমাণ বিক্রিরক পদার্থ পুনরুষ্পাদন করে। বেমন হাইড্রোজেন ও আয়োডিনের মধ্যে বিক্রিরার ফলে জাত হাইড্রোজেন আয়োডাইড অণু কিছু পরিমাণে ভেঙে বার এবং হাইড্রোজেন ও আয়োডিন কিছু পরিমাণে পুনরুষ্পাদিত হয়। অর্থাৎ এই বিক্রিরাটি দৃটি বিক্রিরার সমন্ত্রের গঠিত এবং একে নিচের মত লেখা বার ঃ

H,+I, ≠ 2HI 1

→ দারা নির্দেশিত বিক্রিয়াকে অভ্যন্ত বিক্রিয়া (forward reaction) এবং — দারা নির্দেশিত বিক্রিয়াকে প্রভাগ্র বিক্রিয়া (backward reaction) বলা হয়। অভাগ্র ও প্রতাগ্র বিক্রিয়া একই সংগে ঘটমান হলে সমগ্র বিক্রিয়াটিকে উভমুশী বিক্রিয়া (reversible reaction) বলা হয়। এই ধরনের বিক্রিয়ার প্রধানতম বৈশিষ্টা এই বে এই বিক্রিয়ার কথনও সমাপ্তি ঘটে না, পরয়্ব বিক্রিয়া শুরু হবার কিছু সময় পরে একটি দ্বির অবস্থা (steady state) সৃষ্ট হয়। এই অবস্থায় আপাতভাবে মন্তলে কোন বিক্রিয়া সংঘটিত হয় না। প্রকৃত ঘটনা হল এই বে এই অবস্থায় অভাগ্র ও প্রভাগ্র বিক্রিয়ার হায় একই হয়। এই অবস্থাকে য়াসায়নিক সাম্যাবস্থা (chemical equilibrium state) বলা হয়। সকল রাসায়নিক বিক্রিয়াই উভমুখী, কিয়্ব বছ বিক্রিয়ার ক্রেফে সাম্যাবস্থার অবস্থান ঘটে একপ্রান্তে, বায় ফলে আপাতভাবে মনে হয় বিক্রিয়াট সম্পূর্ণভাবে একমুখী।

রাসারনিক সাম্যাবস্থা উকতা, চাপ, বিক্রিক ও জাত পদার্থসমূহের গাঢ়েছ, মণ্ডলে অপর কোন পদার্থ যোগ করা প্রভৃতির উপর নির্ভরশীল। এইসব পরিবর্তনীর উপাদানের কোনটির পরিবর্তন ঘটালে সাম্যাবস্থা বিশন্ত হয় এবং নতুনভাবে সাম্য প্রতিষ্ঠিত হয়। অর্থাৎ নির্দ্তশালারী শর্তসমূহের পরিবর্তনের ফলে সাম্যাবস্থা স্থান পরিবর্তন করে। এই কারণে রাসারনিক

সাম্যাবস্থাকে গভি**শীল সাম্যাবস্থা** (dynamic equilibrium) वना इत । करत्रकृष्टि সাধারণ উভমুখী বিক্রিয়া নিচে উল্লেখ করা হল ঃ

> $N_* + O_* \rightleftharpoons 2NO$; $KI + I_* \rightleftharpoons KI_*$;

CH,COOH+C,H,OH ≠ CH,COOC,H,+H,O; CH,COONa+H,O ≠ CH,COOH+NaOH;

ভর প্রভাব সূত্র (Law of mass action): রাসায়নিক বিচিয়ার বেগ বা হার বলতে প্রতি একক সময়ে বিচিয়ার পরিমাণ বোঝায়। বিক্রিয়ার পরিমাণ বিক্রিয়ক দ্রব্যের গাঢ়ম্বহ্রাস বা জাত দ্রব্যের গাঢ়ম্বর্যন্ধর পরিমাপ থেকে নির্ণয় কর। হয়। কোন বিচিয়ার হারের ক্ষেত্রে বিচিয়ক দব্যের পরিমাণ যে একটি অতি প্রয়োজনীয় উপাদান তা অনেককাল আগে থেকেই বৈজ্ঞানিকগণ উপলব্ধি করেন। বিভিন্ন সময়ে বিভিন্ন বৈজ্ঞানিক বিক্রিরক দ্রব্যসমূহের পারস্পরিক আসন্তি (affinity) নির্ণয় করবার চেন্টা করেন বিভিন্ন উপারে। দেখা যায় যে আসিডে কোন ধাতুর দ্রবীভূত হওয়ার হার আাসিডের গাঢ়ছের সংগে সমানুপাতিক হয়। 1864 থেকে 1867 मारमत मर्था भूम् वात्र्भ धवर धत्रारभ (C. M. Guldberg and P. Waage) দেখান বে রাসার্রনিক আসন্তিসমূহের পারম্পরিক তুলনার জন্য উভযুখী গতিশীল সাম্য কম্পনা করাই সর্বশ্রেষ্ঠ উপায় ৷ এই ধারণার বশবর্তী হয়ে তাঁরা ভর প্রভাব সূত্র আবিব্দার করেন। সূত্রটি এরপ— নির্দিষ্ট উক্তায় কোন সময়ে কোন রাসায়নিক বিক্রিয়ার হার ঐ সময়ে মণ্ডলে উপস্থিত প্রতিটি বিক্রিয়কের সক্রিয় ভরের সাথে সমানুপাতিক। দ্রবণ বা গ্যাসের ক্ষেত্রে সন্ধির ভর মোলার গাঢ়ছের সমান হবে বলেও তারা মত প্রকাশ করেন। বিশুদ্ধ তরল ও কঠিনের ক্ষেত্রে সচিয় ভর ধ্রুবক, কেননা এইসব বিক্রিরকের পরিমাণের উপর বিক্রিয়ার হার নির্ভর করে না। পরবর্তী কালে দেখা যায় যে আদর্শ ক্ষেত্রেই কোন পদার্থের সচিয় ভর তার মোলার গাঢ়ছের সমান হয়। অনাদর্শ দ্রবণ বা গ্যাসের ক্ষেরে কখনই সচিয় ভর মোলার গাঢ়ত্বের সমান হয় না, পরত্ত্ব সচিয় ভর সর্বক্ষেত্রে মোলার গাঢ়ছের চেরে কম হয়। এজন্য মোলার গাঢ়ছের স্থলে সন্দিয়তা ব্যবহার করা যুক্তিযুক্ত। কোন পদার্থের সন্দিরতা a এবং মোলার গাঢ়ছ c-এর মধ্যে সম্পর্ক হল a=Yc। γ -কে বলা হয় সন্কিয়তা গুণাংক। একটি আদর্শ মন্তলে নিমোক্ত বিক্রিয়া ঘটলে.

विशिन्त्रात हात ∝ CACB हरत।

অর্থাৎ বিক্রিরার হার =
$$k c_A c_B$$
 ... (1)

k-কে প্রথমে আসন্তি গুণাংক বলা হলেও পরবর্তী কালে একে বেগঞ্জবক বা বিশিষ্ট বিক্রিয়া ছার (specific reaction rate) বলা হয়। লক্ষণীয় যে বিক্রিয়ক দ্রবাসমূহের একক গাঢ়ছে বিক্রিয়ার হার k-এর সমান। এই হল বেগ প্রবক্ষের ভৌত তাংপর্য। মণ্ডলটি অনাদর্শ হলে,

বিক্রিরার হার $= k \ a_{A}a_{B}$ হবে । a = স্ক্রিরতা (activity) ।

অর্থাৎ বিক্রিয়ার হার =
$$k c_A c_B \gamma_A \gamma_B$$
 হবে । \cdots (3)

আদর্শ গ্যাসীর মণ্ডলের ক্ষেত্রে বিক্রিরকসমূহের মোলার গাঢ়ত্ব ও আংগিক চাপ পরস্পর সমানুপাতিক হওয়ার মোলার গাঢ়ত্বের পরিবর্তে বিক্রিরকের আংশিক চাপও ব্যবহার করা যায়। সেক্ষেত্রে

বিক্রিয়ার হার = k' $p_A p_B$ হবে । p = আংশিক চাপ। $aA + bB + \cdots = lL + mM + \cdots$

এরপ একটি সাধারণ বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে

বিক্রিয়ার হার $=k(c_{A}c_{A}\cdots a$ সংখ্যক পদ $) imes(c_{B}c_{B}\cdots b$ সংখ্যক পদ $) imes\cdots$

$$=kc_{A}{}^{a}c_{B}{}^{b}\cdots \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (4)$$

গ্যাসীর বিভিয়ার ক্ষেত্রে, হার =
$$k' p_A^a p_B^b$$
 ... (5)

সন্ত্রিয়তা ব্যবহার করলে, হার =
$$k \ a_A{}^a a_B{}^b \ \cdots$$
 (6)

স্মৃত্ব্য k **উষ্ণভার উপরে নির্ভরশীল**।

সাম্যক্রবক (Equilibrium constant) : একটি সাধারণ উভয়্বী বিক্রিয়া ধরা যাক,

$$aA + bB + \cdots \rightleftharpoons lL + mM + \cdots$$

ভর প্রভাব সূত্র অনুসারে,

অভাগ্র বিক্রিয়ার হার $=k_1 a_A{}^a a_B{}^b \cdots$

এবং প্রত্যগ্র বিক্রিয়ার হার $=k_{\, extbf{s}}a_{L}{}^{t}a_{M}{}^{m}\cdots$

 $oldsymbol{k_1}$ এবং $oldsymbol{k_2}$ বথাদ্রমে অভ্যগ্র ও প্রতাগ্র বিদিয়ার বেগঞ্জবক। সাম্যাবস্থার

শর্তানুসারে সামা প্রতিষ্ঠিত হলে অভাগ্র বিক্রিয়ার হার ও প্রতাপ্ত বিক্রিয়ার হার পরস্পর সমান হবে। সৃতরাং সাম্যাবস্থায়

$$k_1 a_A{}^a a_B{}^b \cdots = k_s a_L{}^l a_M{}^m \cdots$$

$$\frac{a_L{}^l a_M{}^m \cdots}{a_A{}^a a_B{}^b \cdots} = \frac{k_1}{k_s} = K =$$
 (7)

K ধ্রুবককে এই বিচিয়ার **সাম্যক্রে**বক বলা হয়। এই ধ্রুবক অভ্যন্ত ও প্রতাপ্র বিচিয়ার হার ধ্রুবকরেরে অনুপাত মাত্র। হার ধ্রুবক বেহেতু উক্তার উপরে নির্ভরশীল, অতএব K-ও উক্তার উপরে নির্ভরশীল হবে। অর্থাৎ নির্দিন্ট উক্তার K-এর মান নির্দিন্ট হবে।

একইভাবে আদর্শ ক্ষেত্রে হবে,

$$K_{c} = \frac{c_{L}^{l} c_{M}^{m} \cdots}{c_{A}^{a} c_{B}^{b} \cdots}$$
 (8)

এবং সমগ্র বিক্রিয়াটি গ্যাসীয় অবস্থায় সংঘটিত হলে হবে

$$K_{p} = \frac{p_{L}^{1}p_{M}^{m}\cdots}{p_{A}^{a}p_{B}^{b}\cdots} \qquad \cdots \qquad (9)$$

অন্তপ্রতার c এবং p ব্যবহার করে সামাধ্রুবককে বিচিয়কসমূহের মোলার গাঢ়েছ (c) বা আংশিক চাপ (p) দ্বারা যে প্রকাশ করা হয় তা বোঝান হচ্ছে।

অনেক ক্ষেত্রে গাঢ়ত্বকৈ আণবিক ভগ্নাংশ (x) দ্বারাও প্রকাশ করা হয়। সেক্ষেত্রে সাম্যাঞ্চবকের আর এক রূপ হবে,

$$K_s = \frac{x_L^1 x_M^m \cdots}{x_A^m x_B^b \cdots} \tag{10}$$

অনাদর্শ মণ্ডলের ক্ষেত্রে,

$$K = \frac{a_L^1 a_M^m \cdots}{a_A^a a_B^b \cdots} = \frac{c_L^l c_M^m \cdots}{c_A^a c_B^b \cdots} \times \frac{\gamma_L^l \gamma_M^m}{\gamma_A^a \gamma_B^b}$$

$$= K_o \cdot \frac{\gamma_L^l \gamma_M^m \cdots}{\gamma_A^a \gamma_B^b \cdots} \qquad (11)$$

γ হল সাঁচরতা গুণাংক এবং a = Yc।

সাম্যক্রবকের বিভিন্ন রূপের পারস্পরিক সম্পর্ক: গ্যাস্থ্যিশ্রেদে কোন উপাদানের (i-তম) আংশিক চাপ (p.) ও মণ্ডলের সমগ্র চাপ (P)-এর

মধ্যে সম্পর্ক হল $p_i = x_i P$; $x_i = i$ -তম উপাদানের আণবিক ভগ্নাংশ। আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে,

$$p_{i}V = n_{i}RT$$

$$q_{i} = \frac{n_{i}}{V}RT = c_{i}RT \qquad \cdots \qquad (12)$$

কারণ $n_i/V=i$ -তম উপাদানের মোলার গাঢ়ম্ব c_i । $n_i=$ মিপ্রণের i-তম উপাদানের গ্রাম অধুর সংখ্যা। V, R এবং T-এর অর্থ আগের ন্যায়।

সাধারণ গ্যাসীয় বিভিন্ন

$$aA + bB + \cdots \rightleftharpoons lL + mM + \cdots$$

-এর কেতে.

$$K_{p} = \frac{p_{L}^{l} p_{M}^{m} \cdots}{p_{A}^{a} p_{B}^{b} \cdots} = \frac{(c_{L}RT)^{l} (c_{M}RT)^{m} \cdots}{(c_{A}RT)^{a} (c_{B}RT)^{b} \cdots}$$

$$- \frac{c_{L}^{l} c_{M}^{m} \cdots}{c_{A}^{a} c_{B}^{b} \cdots} \times (RT)^{(l+m+\cdots)-(a+b+\cdots)}$$

$$= K_{a}(RT)^{\Delta n} \qquad \cdots \qquad (13)$$

 ${\it \Delta}n=(l+m+\cdots)-(a+b+\cdots)=$ বিক্রিয়ার ফলে অণুসংখ্যার বৃদ্ধি। (13) নং সমীকরণ $K_{\it p}$ এবং $K_{\it o}$ -এর মধ্যে সম্পর্ক নির্দেশক।

আবার.

$$K_{p} = \frac{p_{L}^{l} p_{M}^{m} \cdots}{p_{A}^{a} p_{B}^{b} \cdots} = \frac{(x_{L} P)^{l} (x_{M} P)^{m} \cdots}{(x_{A} P)^{a} (x_{B} P)^{b} \cdots}$$

$$= \frac{x_{L}^{l} x_{M}^{m} \cdots}{x_{A}^{a} x_{B}^{b} \cdots} \times P^{(l+m+\cdots)-(a+b+\cdots)}$$

$$= K_{x} P^{\Delta n} \qquad \cdots \qquad (14)$$

(14) নং সমীকরণ K_x ও K_x -এর মধ্যে সম্পর্ক নির্দেশক। (13) ও (14) নং সমীকরণ থেকে পাওরা যার.

$$K_{x}P^{\Delta n} = K_{o}(RT)^{\Delta n}$$

$$K_{x} = K_{o}(RT/P)^{\Delta n} \qquad \cdots \qquad (15)$$

$$= K_{o}V^{\Delta n} \qquad \cdots \qquad (16)$$

V=RT/P=গ্রাম আর্ণাবক আয়তন। (15) ও (16) নং সমীকরণ K_x ও K_{c^*} এর মধ্যে সম্পর্ক নির্দেশক।

ভাগগভিক উপারে ভরপ্রভাব সূত্র নিরূপণ (Thermodynamic derivation of the law of mass action) ঃ পূর্বে বাঁগত সাধারণ বিচিয়ার ক্ষেত্রে মণ্ডলটি সাম্যাবস্থায় আছে ধরা যাক। এই মণ্ডলের উক্তা ও সমগ্র চাপ ছির রেখে adn গ্রাম অণু A, bdn গ্রাম অণু B, \cdots এর মধ্যে বিচিয়া ঘটিয়ে ldn গ্রাম অণু A, mdn গ্রাম অণু M \cdots প্রভৃতি পদার্থ উৎপন্ন করা হল ধরা যাক। dn= গ্রাম অণু সংখ্যার অত্যণুক পরিবর্তন। এই অতিক্ষুদ্র পরিবর্তনের ফলে সাম্যাবস্থার কোন প্রকৃত্য পরিবর্তন হবে না। এই অবস্থায় মণ্ডলের সমগ্র গিব্ স্-বিভবের যে অতিক্ষুদ্র পরিবর্তনের তাপগতিক শর্ত হল, $(dG)_{T,P}$, ঘটবে তা শ্ন্যের সমান হবে, কারণ সাম্যাবস্থায় পরিবর্তনের তাপগতিক শর্ত হল, $(dG)_{T,P}=0$ ।

 μ_A , μ_B , \cdots μ_L , μ_M \cdots প্রভৃতি বথান্তমে A, B, \cdots L, M, \cdots প্রভৃতি পদার্থের রাসায়নিক বিভব হলে, গিব্স্-ড়হেম সমীকরণ অনুসারে সাম্যাবস্থায় পাওয়া যাবে,

$$(dG)_{T, P} = \mu_L(ldn) + \mu_M(mdn) + \cdots - \mu_A(adn) - \mu_B(bdn) - \cdots = 0 \qquad \cdots \qquad (17)$$

जर्बार
$$l\mu_L + m\mu_M + \cdots = a\mu_A + b\mu_B + \cdots$$
 (18)

কোন পদার্থের সক্রিয়তা a_i হলে, তার রাসায়নিক বিভব হবে,

$$\mu_i = \mu_i^{\circ} + RT \ln a_i \qquad \cdots \qquad (19)$$

 $\mu_{i}^{\circ} =$ পদার্থটির প্রমাণ রাসায়নিক বিভব। পদার্থটি যদি আদর্শ গ্যাস হয়, ূতাহলে

$$\mu^{i} = \mu^{\circ}_{ip} + RT ln p_{i} \qquad \cdots \qquad (20)$$

 p_{*} , c_{*} , x_{*} প্রভৃতি বথাদ্রমে পদার্থটির আংশিক চাপ, মোলার গাঢ়ম্ব, আণবিক ভগ্নাংশ এবং μ^{o}_{*} , μ^{o}_{*} , μ^{o}_{*} , প্রভৃতি উপযুক্ত অবস্থার প্রমাণ

(23)

রাসার্রনিক বিভব। (18) নং সমীকরণে µ পদগৃলির মান বসিরে পাওর। যার,

$$\begin{split} l\mu^{\circ}_{L} + lRTlna_{L} + m\mu^{\circ}_{M} + mRTlna_{M} \cdots \\ &= a\mu^{\circ}_{A} + aRTlna_{A} + b\mu^{\circ}_{B} + bRTlna_{B} + \cdots \\ & = RT ln \frac{a_{L}^{l}a_{M}^{m} \cdots}{a_{A}^{l}a_{B}^{l} \cdots} = a\mu^{\circ}_{A} + b\mu^{\circ}_{B} + \cdots - l\mu^{\circ}_{L} - m\mu^{\circ}_{M} - \cdots \end{split}$$

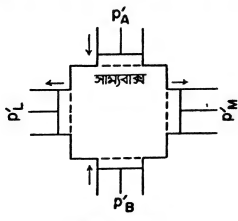
স্থির উষ্টার μ°-মান ধ্রুবক হওরার.

$$RT \ln \frac{a_L^l a_M^m \cdots}{a_A^a a_B^b \cdots} = 844$$
 (24)

অর্থাৎ
$$\frac{a_L a_M \cdots}{a_A a_B \cdots} =$$
ধ্বক $= K$ (সামাধ্বক) \cdots (25)

আদর্শ গ্যাসের ক্ষেত্রে আংশিক চাপ, মোলার গাঢ়ম্ব বা আণবিক ভশ্নাংশ ব্যবহার করে অনুরূপভাবে $K_{\mathfrak{p}}, K_{\mathfrak{o}}$ বা $K_{\mathfrak{p}}$ -এর সমীকরণ নির্ণয় করা যাবে। সাম্যধ্রুবক যেহেতৃ ভরপ্রভাব সূত্রের ফলশ্রুতি, অতএব এই ধ্রুবকের সমীকরণ নির্ণয় করার অর্থই হল ভরপ্রভাব সূত্র নিরূপণ।

বিক্রিয়া সমভাপ সমীকরণ (The reaction isotherm) ঃ একটি সাম্যবাক্স কলপনা করা যাক। সাম্যবাক্স হল কলিপত বিরাটকার



চিত্ৰ 5-1. সাহ্যবাদ

বান্ধ বার দেরালগুলি আপ্রবেশ্য বিল্লী বারা নিষ্ঠিত এবং একেকটি দেরাল কেবলমাত্র একেকটি পদার্থের পক্ষে প্রবেশ্য । বান্ধটির মধ্যে পূর্ববাণত সাধারণ গ্যাসীর (আদর্শ) বিক্রিরা বটছে, $aA+bB+\cdots \rightleftharpoons lL+mM+\cdots$ । বান্ধটির উকতা T এবং সাম্যাবন্ধা প্রতিষ্ঠিত হ্বার পর বিভিন্ন পদার্থের আংশিক চাপ বথাক্রমে p'_A , $p'_B,\cdots p'_L$, p'_M , \cdots ধরা বাক । বান্ধটির আরতন এত বড় বে সাম্যাবন্ধার অলপ পরিমাণ কোন পদার্থ বান্ধটিতে বোগ করা হলে বা বান্ধটি থেকে বের করে নিলে সাম্যাবন্ধার কোন পরিবর্তন ঘটবে না মনে করা বাক ।

এই অবন্ধায় T উক্তার a গ্রাম অণু A, b গ্রাম অণু $B\cdots$ প্রভৃতিকে তাদের অবাধ আংশিক চাপ বথাক্রমে p_A , p_B,\cdots প্রভৃতি থেকে p'_A , $p'_B\cdots$ প্রভৃতিতে পরিবর্তিত করে উপযুক্ত দেয়ালের মাধ্যমে সাম্যবান্ধে প্রবিষ্ট করানো হল । ফলে মণ্ডলের গিবস্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG_1) হবে,

$$\Delta G_1 = aRT \ln \frac{p'_A}{p_A} + bRT \ln \frac{p'_B}{p_B} + \qquad \cdots \tag{26}$$

এবং উপযুক্ত দেয়ালের মাধ্যমে মণ্ডল থেকে l গ্রাম অণু L, m গ্রাম অণু $M\cdots$ বের করে নিয়ে T উক্তায় তাদের আংশিক চাপ যথাক্রমে p_L , $p_M\cdots$ প্রভৃতিতে পরিবৃতিত করা হল । এক্ষেত্রে মণ্ডলের গিবস্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG_2) হবে,

$$\Delta G_{s} = lRT \ln \frac{p_{L}}{p_{L}'} + mRT \ln \frac{p_{M}}{p_{M}'} + \cdots \qquad (27)$$

মোট পরিবর্তন হল a গ্রাম অণু A+b গ্রাম অণু $B+\cdots=l$ গ্রাম অণু L+m গ্রাম অণু $M+\cdots$ । অর্থাৎ বিক্রিয়াট সংঘটিত হল । এই বিক্রিয়া সংঘটনের জন্য মোট গিব্ স্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG) উপরোক্ত ΔG_1 ও ΔG_2 -এর যোগফলের সমান হবে । সুতরাং

$$\Delta G = aRT \ln \frac{p'_{A}}{p'_{A}} + bRT \ln \frac{p'_{B}}{p'_{B}} + \dots + lRT \ln \frac{p_{L}}{p'_{L}} + mRT \ln \frac{p_{M}}{p'_{M}} + \dots -$$

$$= -RT \ln \frac{p'_{L}}{p'_{A}} \frac{p'_{M}}{p'_{B}} + RT \ln \frac{p_{L}}{p'_{A}} \frac{p_{M}}{p'_{B}} + \dots -$$

$$\dots \qquad (28)$$

p'-সমূহ সাম্যাবস্থার আংশিক চাপ হওরার $\frac{p'_L^1}{p'_A} \frac{p'_M^m \cdots}{p'_B^b \cdots} = K_p$ হবে । p

অৰাধ চাপ হওয়ার $\frac{p_L^l p_1}{p_A^u p_B^l}$ রাশিটি সামাধ্রুবক হবে না । এমনকি এই রাশিটি ধ্রুবকও হবে না । রাশিটির লগারিদ্মৃকে $\Sigma nlnl$ দারা চিহ্নিত করে (28) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায় ।

$$-\Delta G = RT \ln K_{p} - RT \Sigma n \ln p \qquad \cdots \qquad (29)$$

(29) নং সমীকরণকে বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণ বা ভাল্ট হকের সমতাপ সমীকরণ (van't Hoff isotherm) বলা হয়।

p' এবং p পদগৃলিকে cRT পদসমূহ দারা প্রতিস্থাপিত করে সহজেই পাওয়া যায়,

$$-\Delta G = RT \ln K_o - RT \Sigma n \ln c \qquad \cdots \qquad (30)$$

c আদর্শ গ্যাসের মোলার গাড়ত্ব নির্দেশক।

অনুরূপভাবে বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণের তৃতীয় রূপ পাওয়া বার,

$$-\Delta G = RT \ln K_x - RT \Sigma n \ln x \qquad \cdots \qquad (31)$$

 $oldsymbol{x}$ আদর্শ গ্যাসের আর্ণাবিক ভগ্নাংশ নির্দেশক।

অনাদর্শ মণ্ডলের ক্ষেত্রে বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণের রূপ হবে.

$$-\Delta G = RT \ln K - RT \Sigma n \ln a \qquad \cdots \qquad (32)$$

সামাধ্রুবক K এক্ষেত্রে সক্রিয়তা পদ a স্বারা প্রকাশিত হয়।

ষখন বিক্রিয়ক ও জাত পদার্থসমূহের প্রত্যেকের সক্রিয়তা এক হয় (আদর্শ ক্ষেত্রে p=1, c=1 বা x=1) তখন গৈব্স্-বিভবের পরিবর্তনকে প্রমাণ গিব্স্-বিভব পরিবর্তন ($\mathbf{A}G^{\circ}$) বলা হয় । (32) নং সমীকরণ অনুসারে হবে,

$$-\Delta G^{\circ} = RT \ln K \qquad \cdots \qquad (33)$$

(32) ও (33) নং সমীকরণের সমন্তরে পাওয়া বায়,

$$\Delta G = \Delta G^{\circ} + RT \Sigma n ln a \qquad \cdots \qquad (34)$$

আদর্শ মণ্ডলের ক্ষেত্রে হবে,

$$\Delta G = \Delta G^{\circ}_{p} + RT \Sigma n l n p \qquad \cdots \qquad (35)$$

$$= \Delta G^{\circ} + RT \Sigma n l n c \qquad \cdots \qquad (36)$$

$$= \Delta G^{\circ}_{x} + RT \Sigma n ln x \cdot \cdots \tag{37}$$

 ΔG°_{o} , ΔG°_{o} , ΔG°_{z} বথাক্রমে আংশিক চাপ, মোলার গাঢ়ম্ব বা আশবিক ভুগাংশ দ্বারা প্রকাশিত প্রমাণ গিব স-বিভব পরিবর্তন ।

কোন প্রক্রিয়া সংঘটনের ক্ষেত্রে মণ্ডলের গিব্ স্-বিভব কমে বার । অর্থাৎ খাণাত্মক ΔG মান কোন প্রক্রিয়ার স্বতঃম্পূর্ত সংঘটন বোঝার । স্বৃতরাং বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে বে lnK_x , বখন $\Sigma nlnp$ অপেকা বড় হবে (অথবা $lnK_c > \Sigma nlnc$ বা $lnK_x > \Sigma nlnx$ হবে) তখন বিক্রিয়াটি স্বতঃম্পূর্তভাবে সংঘটিত হবে । বিপরীতভাবে $lnK_x < nlnp$ হলে ΔG ধনাত্মক হবে । সেক্ষেত্রে বিক্রিয়া বিপরীত দিকে অগ্রসর হবে । সাম্যাবন্দ্রার $\Delta G = 0$ হবে । স্বৃতরাং $lnK_x = \Sigma nlnp$ হলে (অর্থাৎ $\Delta G = 0$ হলে) মণ্ডলে সাম্যাবন্দ্রা বিরাজকরবে, অর্থাৎ নীট বিক্রিয়া কিছু হবে না ।

বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণ—বিকল্প উপপাদন ঃ ধরা বাক T উক্তায় ও নিদিন্ট চাপে নিয়োক্ত সাধারণ বিক্রিয়াটি সংঘটিত হয়

$$aA + bB + \cdots \rightleftharpoons lL + mM + \cdots$$

বিক্রিয়ার ফলে গিব্স্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG) হবে,

$$\Delta G = l\mu_L + m\mu_M + \dots - a\mu_A - b\mu_B - \dots$$

µ-রাশি রাসায়নিক বিভব নির্দেশক। (19) নং সমীকরণ প্রয়োগ করে পাওয়া যায়

$$\Delta G = l\mu_{L}^{\circ} + in\mu_{M}^{\bullet} + \dots - a\mu_{A}^{\circ} - b\mu_{B}^{\circ} - \dots + lRT lna_{L}$$

$$+ mRT lna_{M} + \dots - aRT lna_{A} - bRT lna_{B} - \dots$$

$$= \Delta G^{\circ} + RT ln \frac{a_{L}^{l} a_{M}^{m} \dots}{a_{A}^{a} a_{B}^{b}}$$

$$= \Delta G^{\circ} + RT \Sigma n lna \qquad \dots \qquad (37a)$$

এই সমীকরণ (34) নং সমীকরণের অনুরূপ, অর্থাৎ এই সমীকরণই সমতাপ সমীকরণ।

বিক্রিরক ও জাত পদার্থসমূহের মধ্যে সাম্যাবন্দ্র। বর্তমান থাকলে $\Delta G=0$ হবে এবং $\Sigma nlna=lnK$ হবে (K= সাম্যাধ্রবক)। সেক্টেরে পাওরা বাবে

$$-\Delta G = RT \ln K - RT \Sigma n \ln a \qquad \cdots \qquad (37b)$$

মণ্ডলটি সম্পূর্ণ গ্যাসীর হলে এবং পদার্থসমূহ আদর্শ আচরণ করলে সাক্রিরতার পরিবর্তে আংশিক চাপ, গাঢ়ত্ব বা আর্ণাবক ভন্নাংশ এবং K-এর পরিবর্তে যথাক্রমে K_x , K_x ও K_x লেখা চলে। সেক্ষেত্র

$$-\Delta G = RT \ln K_p - RT \Sigma n \ln p \qquad \cdots \qquad (37c)$$

$$=RTlnK_o-RT\Sigma nlnc \qquad \cdots \qquad (37d)$$

$$=RTlnK_{x}-RT\Sigma nlnx \qquad \cdots \qquad (37e)$$

ভরল মণ্ডলসমূহ (Liquid systems) ঃ বিচিয়ক বা জাত পদার্থসমূহের অবাধ গাঢ়ছে বিচিয়ক দ্রব্যকে জাত পদার্থে পরিবর্তিত করার ফলে
আদর্শ তরল মণ্ডলে গিব্স্-বিভবের যে পরিবর্তন ঘটে তা নিরূপণ করা বার
গ্যাসীর মণ্ডলের ক্ষেত্রে অবলয়িত পদ্ধতির অনুরূপ পদ্ধতি ধারা। আদর্শ
তরল মণ্ডলে আণবিক ভগ্নাংশ (x) ব্যবহার করতে হবে। বিচিয়া সমতাপ
সমীকরণ সেক্ষেত্রে (31) নং সমীকরণের রূপে প্রকাশিত হবে। মোলার গাঢ়ছ
(c) ব্যবহার করে (30) নং সমীকরণ নির্ণয় করা যাবে। যদি মণ্ডলসমূহ
অনাদর্শ হয় তাহলে (32) নম্বর সমীকরণ ব্যবহার করতে হবে।

ভাল্ট হক সমীকরণ (van't Hoff Equation): (29) নং সমীকরণ দ্বারা প্রকাশিত বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণে $\Sigma nlnp$ পদসমূহকে উক্তা-নিরপেক্ষ মনে করলে খুব একটা ভূল হবে না। p-পদসমূহ অবাধ চাপ হওয়ায় এরপ মনে করা সম্ভব। অবাধ চাপ ইচ্ছামত পরিবাতিত করা বায় বা অপরিবাতিত রাখা বায়। সৃতরাং (29) নং সমীকরণকে উক্তার সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে অপরিবাতিত চাপে পাওয়া বাবে,

$$-\left[\frac{\partial(\Delta G)}{\partial T}\right]_{P} = RlnK_{p} + RT\left[\frac{\partial lnK_{p}}{\partial T}\right]_{P} - R\Sigma nlnP \qquad (38)$$

 $K_{\mathfrak{p}}$ মোটামূটি চাপ-নিরপেক্ষ হওয়ায় (38) নং সমীকরণকে 7 ধার৷ গৃণ করে পাওয়া বায়,

$$-T\left[\frac{\partial(\Delta G)}{\partial T}\right]_{P} = RT \ln K_{p} + RT^{2} \frac{d \ln K_{p}}{dT} - RT \Sigma n \ln p$$

$$= -\Delta G + + RT^{2} \frac{d \ln K_{p}}{dT}$$
(39)

গিব্সৃ-হেল্ম্ছোল্ংস্ সমীকরণ থেকে পাওরা বার,

$$\Delta G - T \left[\frac{\partial (\Delta G)}{\partial T} \right]_{P} = \Delta H \qquad \cdots \qquad (40)$$

(39) ও (40) নং সমীকরণের সমন্তর ঘটিয়ে পাওরা বার

$$\frac{d\ln K_{e}}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^{2}} \qquad \cdots \qquad (41)$$

(41) নং সমীকরণ প্রথম নিরূপণ করেন ভাণ্ট হফ ছির আরতনে রক্ষিত মণ্ডলসমূহের ক্ষেত্র। সেইজন্য এই সমীকরণকে বিক্রিয়া সমায়ঙ্কর সমীকরণ (reaction isochore) বলা হর। একে বর্তমানে ভাণ্ট হক সমীকরণ বলা হরে থাকে। (41) নং সমীকরণ রসায়নে একটি গ্রুক্তপূর্ণ ছান দখল করে আছে। উক্তার সংগে সামাধ্রনকের পরিবর্তনের হার ও বিক্রিয়া তাপ (ΔH)-এর মধ্যে সম্পর্ক-নির্দেশক এই সমীকরণ বছক্ষেত্রেই প্রয়োজন হয়।

$$K_{\mathfrak{p}}$$
 ও $K_{\mathfrak{o}}$ -এর মধ্যে সম্পর্ক হল $K_{\mathfrak{p}} \! = \! K_{\mathfrak{o}} \, (RT)^{\! \Delta n}$

উষ্ণতার সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া যায়,

$$\frac{d\ln K_p}{dT} = \frac{d\ln K_o}{dT} + \frac{\Delta n}{T} \tag{43}$$

(41) ও (43) নং সমীকরণের সমন্তর ঘটিরে পাওয়া বায়,

$$\frac{d\ln K_o}{dT} = \frac{\Delta H}{RT^2} - \frac{\Delta n}{T} = \frac{\Delta H - RT\Delta n}{RT^2} \tag{44}$$

ছির আয়তনে বিক্রিয়া তাপ $\Delta E = \Delta H - RT \Delta n$ হওয়ায়

$$\frac{d\ln K_{\circ}}{dT} = \frac{\Delta E}{RT^{2}} \tag{45}$$

আবার $K_n = K_n \cdot P^{\Delta n}$ হওয়ায় অনুরূপভাবে নির্ণয় করা ষাবে,

$$\left(\frac{\partial lnK_x}{\partial T}\right)_P = \frac{\Delta H}{RT^3} \qquad \cdots \qquad (46)$$

 K_s চাপনিরপেক্ষ না হওরার ভ্রির-চাপ সংকেত উল্লেখ করা প্ররোজন। (45) ও (46) নং সমীকরণম্বর ভান্ট হফ সমীকরণের অপর রূপ। আদর্শ তরল বা অতিলম্ব দ্রবণ মণ্ডলসমূহের ক্ষেত্রে (45) ও (46) নং সমীকরণ প্রবোজ্য হবে।

কিরশফ সমীকরণ $[\partial(\Delta H)/\partial T]_P = \Delta C_P$ -কে সমাকলিত করে পাওরা বার,

$$\Delta H = \Delta H_{o} + \int_{0}^{P} \Delta C_{P} dT \qquad \cdots \qquad (47)$$

 $\Delta H_{\rm o} = 0^{\rm o} K$ উষ্ণতায় বিক্রিয়া তাপ। ΔH -এর এই মান (41) নং সমীকরণে বাসিয়ে পাওয়া বায়.

$$\frac{d\ln K}{dT}^{p} = \frac{\Delta H_{o}}{RT^{2}} + \frac{1}{RT^{2}} \int_{a}^{T} \Delta C_{P} dT \qquad \cdots \qquad (48)$$

 T_{1} ও T_{2} সীমার মধ্যে (48) নং সমীকরণকে সমাকলিত করে পাওয়া বায়,

 $(K_p)_s$ ও $(K_p)_1$ বথাদ্রমে T_s ও T_1 উক্তায় সামাধ্রনকের মান। ΔC_p -কে উক্তার অপেক্ষক হিসেবে নিচের মত প্রকাশ করা যায়,

$$\Delta C_P = \alpha + \beta T + \gamma T^2 + \cdots \qquad (50)$$

 α , β , γ , \cdots প্রভৃতি ধ্রুবক। (49) নং সমীকরণে ΔC_P -এর এই মান বাসরে সমাকলিত করলে পাওয়া বায়,

$$\ln \frac{(K_{p})_{s}}{(K_{p})_{1}} = -\frac{\Delta H_{o}}{R} \left[\frac{1}{T_{s}} - \frac{1}{T_{1}} \right] + \frac{\alpha}{R} \ln \frac{T_{s}}{T_{1}} + \frac{\beta}{2R} (T_{s} - T_{1}) + \frac{\gamma}{6R} (T_{s}^{2} - T_{1}^{2}) + \cdots$$
 (51)

(50) ও (48) নম্বর সমীকরণের সমন্ত্রর ঘটিয়ে সমাকলিত করে পাওয়া বাবে,

$$lnK_{\mathfrak{g}} = -\frac{\Delta H_{0}}{RT} + \frac{\alpha}{R} lnT + \frac{\beta}{2R} T + \frac{\gamma}{6R} T^{\mathfrak{g}} + \dots + I \tag{52}$$

I হল সমাকলন ধ্রুবক। এই সমীকরণকে R দ্বারা গুণ করে পাওরা বার, $RlnK_p=-\Delta H_o/T+\alpha lnT+\beta T/2+\gamma T^2/6+\cdots+IR$ (53) $\alpha lnT+\beta T/2+\gamma T^2/6+\cdots=A$ ধরলে,

$$RlnK_{o} = -\Delta H_{o}/T + A + IR$$

lpha, eta, γ , \cdots প্রভৃতি ধ্রুবকগৃলি সহজে পরিমাপবোগ্য হওরার A নির্ণর করা অপেক্ষাকৃত সহজ । বেসব ক্ষেত্রে K_{p} পরিমাপবোগ্য সেইসব ক্ষেত্রে $(A-RlnK_{p})-rac{1}{T}$ লেখের সাহাব্যে ΔH_{o} এবং I দৃটি রাশিই নির্ণর করা বাবে ।

বিদ T_1 থেকে T_s উক্তান্তরে ΔH মোটামুটি ধ্রুক হয় তাহকে (41) নং সমীকরণকে সরাসরি সমাকলিত করে পাওয়া বায়,

$$ln \frac{(K_p)_s}{(K_p)_1} = -\frac{\Delta H}{R} \left[\frac{1}{T_s} - \frac{1}{T_1} \right] \qquad \cdots \qquad (55)$$

R=1.987 ক্যালরি/ডিগ্রী/গ্রাম অণু ধরে পাওয়া যায়

$$\log \frac{(K_{p})_{s}}{(K_{p})_{1}} = -\frac{\Delta H}{2.303R} \left[\frac{1}{T_{s}} - \frac{1}{T_{1}} \right]$$

$$= -\frac{\Delta H}{4.576} \left[\frac{1}{T_{s}} - \frac{1}{T_{1}} \right] \qquad \cdots \qquad (56)$$

অধিকাংশ বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে (56) নং সমীকরণ ব্যবহার করা হয় এবং মোটামুটি সন্তোষজনক ফল পাওয়া বায় ।

সচল সাম্যের নীতি (Principle of mobile equilibrium) :
লে শাতেলিরর (Le Chatelier, 1885) এবং রউন (F. Braun, 1886) পৃথক পৃথক ভাবে যে নীতি আবিষ্কার করেন তার নাম সচল সাম্যের নীতি । নীতিটি এরপ : সাম্যাবস্থার কোন মগুলের সাম্যাবস্থার নিরম্ভাকারী কোন উপাদানের (যেমন চাপ, উষ্ণভা বা গাঢ়ত্ব) পরিবর্জন ঘটলে মগুলটি নিজেকে এমনভাবে পরিবর্জিত করে নের, যার ফলে পরিবর্জনের কারণকে বতদুর সম্ভব প্রশাস্তিত করা যায় । এই নীতি প্ররোগ করে সহজেই সাম্যাবস্থার কোন মগুলের উপর চাপ, উষ্ণভা বা বিক্রিরক গাঢ়েছের পরিবর্জনের ফল হিসাব করা বার, যদিও এই হিসাব মাত্রিক হবে না । গ্যাসীর বিক্রিরার চাপের রুদ্ধি ঘটালে এই নীতি অনুসারে মগুলের আরতন কমবে । সৃত্রাং চাপ বাড়ালে বিক্রিরার বেদিকে অনুসংখ্যা কম বিক্রিরাটি সেইদিকে অগ্রসর হবে । উদাহরণস্বরূপ $N_s+3H_s \rightleftharpoons 2NH_s$ বিক্রিরার বিক্রিরার বিক্রিরার অপুসংখ্যা অপেকা জাত

পদার্থের (NH_s) অণুসংখ্যা কম হওয়ায় বিচিয়ার ফলে আয়তন কমবে। সৃতরাং চাপর্বন্ধির ফলে আমোনিয়ার উৎপাদন বৃদ্ধি পাবে। বিপরীতভাবে, অর্থাৎ চাপ কমালে আমোনিয়ার বিয়োজন বৃদ্ধি পাবে। কিছু $H_s+I_s \rightleftarrows 2HI$ বিচিয়াটির উভয়দিকে অণুসংখ্যা সমান হওয়ায় চাপের পরিবর্তনের কোন প্রভাব এর উপরে পড়বে না।

রাসায়নিক বিক্রিয়া হয় তাপমোচী নয় তাপগ্রাহী হবে । উপরের নীতি অনুসারে কোন মণ্ডলের উক্তাবৃদ্ধির অর্থ হল মণ্ডলের তাপের পরিমাণ বৃদ্ধি । এই তাপ প্রশমনের জন্য বিক্রিয়াটি এমনভাবে অগ্রসর হবে বাতে প্রযুক্ত তাপ বিক্রিয়ার প্রয়োজনে লাগে । উদাহরণস্বরূপ $N_s+3H_s \rightleftarrows 2NH_s+11.8$ কিলোক্যালরি বিক্রিয়ায় উক্তাবৃদ্ধির অর্থ হবে বিপরীত বিক্রিয়ার হার বৃদ্ধি, কিন্তু তাপগ্রাহী $N_sO_s \rightleftarrows 2NO_s-12.26$ কিলোক্যালরি বিক্রিয়ার উক্তাবৃদ্ধির ফলে অভ্যগ্র বিক্রিয়ার হার বৃদ্ধি পাবে, ফলে N_sO_s -এর বিয়োজনমান্রা বৃদ্ধি পাবে ।

সাম্যাবস্থার কোন মণ্ডলে বিক্রিয়ক পদার্থ যোগ করার অর্থ বিক্রিয়কের গাঢ়ম্বন্ধি । এই গাঢ়ম্ব্রাসের জন্য মণ্ডলকে আরো বেশি জাত পদার্থ তৈরী করতে হবে । যেমন উপরের বিক্রিয়ায় কিছু পরিমাণ N_s বা H_s যোগ করলে অ্যামোনিয়ার উৎপাদন বৃদ্ধি পাবে ।

উল্লেখ্য যে, লে শাতেলিয়রের নীতি সহজেই তাপগতিবিদ্যার দ্বিতীয় সূত্র থেকে নিরূপণ করা যায় এবং এই কারণে সাম্যাবস্থায় অবস্থিত যে কোন মণ্ডলের ক্ষেত্রেই এই নীতি সাধারণভাবে প্রযোজ্য হবে।

গ্যাসীয় বিক্রিয়ার সাম্যাবন্ধার উপর নিজ্ঞিয় গ্যাস যোগ করার কল (Effect of addition of an inert gas on the equilibrium state of a gaseous reaction): নিয়োক্ত সাধারণ গ্যাসীয় বিক্রিয়াটি ধরা যাক।

$$aA + bB + \cdots \rightleftharpoons lL + mM + \cdots$$

সাম্যাবস্থায় বিভিন্ন পদার্থের আণবিক ভগ্নাংশ যথাক্রমে x_A , x_B , x_L , x_M , প্রভৃতি হলে সাম্যাধ্রুক K_x হবে,

$$K_{x} = \frac{x_{L}^{l} x_{M}^{m} \cdots}{x_{M}^{m} x_{M}^{m} \cdots}$$

বদি A,B,L,M,\cdots প্রভৃতি পদার্থের গ্রাম অণুসংখ্যা বথাক্রমে $n_{A},\,n_{B}$,

 n_L , n_M , \cdots প্রভৃতি হর এবং মোট গ্রাম অগৃসংখ্যা $n_A + n_B + n_L + n_M + \cdots = n$ হর, তাহলে হবে

$$K_{x} = \frac{n_{L}^{l} n_{M}^{m} \cdots}{n_{A}^{a} n_{B}^{b} \cdots} \times \frac{1}{n^{\Delta n}} \qquad \cdots \qquad (57)$$

 $\Delta n=(l+m+\cdots)-(a+b+\cdots)=$ অণুসংখ্যার.বৃদ্ধি। সামাধ্রুবক $K_s=K_x\;P^{\Delta n}\;(P=$ মন্তলের সমগ্র চাপ) হওয়ার,

$$K_{\mathfrak{p}} = \frac{n_L^1 n_M^{m} \cdots \left(\frac{P}{n}\right)^{\Delta \mathfrak{n}}}{n_A^{a} n_B^{b} \cdots \left(\frac{P}{n}\right)^{\Delta \mathfrak{n}}} \qquad \cdots \tag{58}$$

মঙলে নিষ্টির গ্যাস যোগ করার ফলে n সবসময়েই বৃদ্ধি পাবে।

ষণি নিত্য আরতনে নিশ্চির গ্যাস ষোগ করা হর তাহলে n-বৃদ্ধির সংগে আনুপাতিকভাবে চাপ P-ও বৃদ্ধি পাবে, ফলে $(P/n)^{\Delta n}$ -এর নীট কোন পরিবর্তন হবে না, অর্থাৎ n_A , n_B , n_L , n_M , প্রভৃতির কোন পরিবর্তন হবে না, কেননা K_n ধ্রুবক।

নিত্যচাপে নিষ্ক্রির গ্যাস যোগ করলে তিনটি অবস্থার উদ্ভব হতে পারে—

- (a) $\Delta n=0$ হলে K_p ধ্রুবক হওয়ায় $n_A,\,n_B,\,n_L,\,n_M,\cdots$ প্রভৃতির কোন পরিবর্তন হবে না ।
- (b) Δn ধনাত্মক হলে $(P/n)^{\Delta n}$ স্থাস পাবে, সৃতরাং K_p -এর মান ধ্রুবক রাখতে হলে n_L , n_M , প্রভৃতি অর্থাং জ্বাত পদার্থের পরিমাণ বৃদ্ধি পাবে।
 - (c) Δn ঝণাত্মক হলে (b)-এর বিপরীত ঘটনা ঘটবে।

ক্রেকটি গাণিতিক উদাহরণ:

(i) গ্যাদীর বিচিয়ে। $2H_{s}O + 2Cl_{s} \rightleftharpoons 4HCl + O_{s}$ -এর $450^{\circ}C$ উক্তার K_{r} -এর মান 0.039 (চাপ বায়ুমগুলে প্রকাশিত)। ঐ উক্তার K_{s} -এর মান কত ?

একেরে
$$T=450^{\circ}C=723^{\circ}K$$
; $\Delta n=5-4=1$; $R=0.082$ লি. আ.. ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অবৃ $^{-1}$ । $K_{o}=K_{o}$ $(RT)^{\Delta n}$

$$K_o = K_p (RT)^{-\Delta n} = 0.039(0.082 \times 723)^{-1}$$
$$= 6.58 \times 10^{-4}.$$

 $+2 \log 0.1 + \log 0.2$

(ii) $2SO_s + O_s \rightleftharpoons 2SO_s$ এই গ্যাসীর বিভিন্নাটির ক্ষেত্র $1000^\circ K$ উক্তান $K_s = 3.45$ । বিদ SO_s , O_s এবং SO_s -এর আংশিক চাপ বথাক্রমে 0.1, 0.2 এবং 1 আটমসফিরার রাখা হর ভাহলে বিভিন্নাটি কোন্ দিকে অগ্রসর হবে? SO_s -এর চাপের কডটা পরিবর্ডন ঘটালে বিপরীত বিভিন্না ঘটানো সম্ভব হবে?

এক্ষেত্রে বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণ হবে,

$$-\Delta G = RT \ln K_{p} - RT \ln \frac{p_{80}}{p_{80}} \frac{s}{p_{0}}$$

$$= 2.303RT \log K_{p} - 2.303 RT \log \frac{p_{80}}{p_{80}} \frac{s}{p_{0}}$$

$$= 2.303RT (\log K_{p} - 2 \log p_{80} + 2 \log p_{80} + 1 \log p_{0})$$

$$= 2.303 \times 0.082 \times 1000 (\log 3.45 - 2 \log 1)$$

 $=-408^{\circ}2$ লৈ. আ.

অর্থাৎ $\Delta G=408^{\circ}2$ লি. অ্যা. = ধনাত্মক । ΔG ধনাত্মক হওরার বিক্রিয়া ঘটবে বিপরীতমুখে, অর্থাৎ $2SO_s\to 2SO_s+O_s$ হবে ।

বিপরীত বিক্রিয়া, অর্থাৎ $2SO_s+O_s \rightarrow 2SO_s$, ঘটাতে হলে এই বিক্রিয়ার ΔG মান ঝণাস্থক হতে হবে । অর্থাৎ শর্ত হল,

$$\log K_p > \log \frac{p_{\text{SO}_2}^2}{p_{\text{SO}_2}^2 p_{\text{O}_2}}$$

 $1 \log 3.45 > (2 \log p_{80} - 2 \log 0.1 - \log 0.2)$

ৰা $\log p_{SO_a} < -2.161$

বা $\log p_{80} < \log 8.299 \times 10^{-2}$

বা $p_{{
m SO}_{ullet}} < 0.083$ আটমসফিয়ার।

সৃতরাং বিপরীত বিক্রিয়া ঘটাতে হলে SO_s-এর আংশিক চাপ 0'083 জ্যাটমসফিয়ার অপেক্ষা কম রাখতে হবে।

(iii) $427^{\circ}C$ ও $527^{\circ}C$ উক্তার গ্যাসীর বিচিন্না N_s+3H_s $\rightleftharpoons 2NH_s$ -এর K_s -মান বধাদেমে 1.50×10^{-4} ও 1.39×10^{-4} হালে আমোনিয়ার গড় সংঘটন তাপ হিসাব কর।

দেওরা আছে, $T_1 = 427 + 273 = 700^{\circ}K$; $T_2 = 527 + 273 = 800^{\circ}K$; $(K_p)_1 = 1.50 \times 10^{-4}$ এবং $(K_p)_2 = 1.39 \times 10^{-8}$ । ভাও হফ সমীকরণ থেকে ক্যালরিতে প্রকাশিত R-এর ক্ষেত্রে পাওরা বার,

$$\begin{split} \log \frac{(K_p)_s}{(K_p)_1} &= \frac{AH}{4 \cdot 576} \left[\frac{1}{T_s} - \frac{1}{T_1} \right] \\ &= \frac{4 \cdot 576}{1/T_s - 1/T_1} \\ &= \frac{4 \cdot 576 \; (\log \; (K_p)_s - \log \; (K_p)_1]}{1/T_s - 1/T_1} \\ &= \frac{4 \cdot 576 \; (\log \; 1 \cdot 50 \times 10^{-4} - \log \; 1 \cdot 39 \times 10^{-5})}{1/800 - 1/700} \\ &= -26280 \; \text{surfig.} \end{split}$$

 $\Delta H =$ বিক্রিয়া তাপ = দৃই অণু অ্যামোনিয়ার সংঘটন তাপ ।

অতএব অ্যামোনিয়ার সংঘটন তাপ =-13140 ক্যালরি =-13.14 কিলোক্যালরি।

সমসত্ত্ব সাম্য (Homogeneous Equilibrium)

বে বিক্রিরার বিক্রিরক ও জাত পদার্থসমূহ একই ভৌত অবস্থার অবস্থান করে সেই বিক্রিরার সামাকে সমসন্থ সাম্যা বলা হয়। নিচে এরূপ করেকটি বিক্রিরা আলোচনা করা হল।

হাইড্রোজেন-আয়োডিন বিক্রিয়াঃ বিক্রিয়াট হল,
$$H_a+I_a \rightleftharpoons 2HI$$
।

বিক্রিয়ক ও জাত পদার্থসমূহের অণুসংখ্য সমান হওয়ায় সচল সাম্যের নীতি অনুসারে এই বিক্রিয়ার উপর চাপের কোন প্রভাব নেই, অর্থাং যে কোন চাপেই সাম্যাবস্থায় জাত HI-এর পরিমাণ একই হবে, অবশ্য যদি $H_{\rm g}$ এবং $I_{\rm g}$ -এর প্রারম্ভিক গাঢ়ম্ব সবসময়ে একই হয় । পরীক্ষামূলকভাবে এই বস্তব্যের সত্যতা প্রমাণ করেন বোডেনস্টাইন (M. Bodenstein, 1897) । চাপর্যাজর সংগে HI-এর সাম্যাবস্থার পরিমাণ অতি সামান্য পরিমাণ বৃদ্ধি পায় । এই বৃদ্ধির কারণ গ্যাসের অনাদর্শ প্রকৃতি এবং অধিক চাপে পারের দেয়াল ধারা অধিক পরিমাণ HI-এর বহিধারণ । গাণিতিকভাবে দেখানো বায় যে এই বিক্রিয়া চাপ-নিরপেক ।

ধরা বাক H_{s} , I_{s} এবং HI-এর প্রারম্ভিক পরিমাণ বথাক্রমে a, b এবং 0 গ্রাম অপু । আরও ধরা বাক বে সাম্যাবস্থার x গ্রাম অপু H_{s} বিক্রিয়া করে । তাহলে সাম্যাবস্থার H_{s} , I_{s} এবং HI-এর পরিমাণ হবে বথাক্রমে a-x, b-x এবং 2x গ্রাম অপু । মণ্ডলের সমগ্র চাপ P হলে H_{s} , I_{s} এবং HI-এর আংশিক চাপসমূহ (p) হবে নিচের মত ঃ

$$p_{\rm H_2} = \frac{a-x}{a+b} \cdot P$$
; $p_{\rm I_2} = \frac{b-x}{a+b} \cdot P$; $p_{\rm HI} = \frac{2x}{a+b} \cdot P$.

সূতরাং সামাধ্রবক
$$K_p = \frac{p_{\rm HI}^2}{p_{\rm H_2} p_{\rm I_2}} = \frac{4x^2}{(a-x)(b-x)} \cdots$$
 (59)

 K_p ধ্রুবক হওয়ায় স্বভাবতই x চাপ-নিরপেক্ষ হবে ।

এই বিক্রিয়ার Δn (= জাত পদার্থের অণুসংখ্যা — বিক্রিয়ক পদার্থের অণুসংখ্যা)= 0 হওয়ার K_p , K_c এবং K_x একই হবে । এই কারণে এই ধরনের বিক্রিয়ার সাম্যপ্রবকের ক্ষেত্রে অনেক সময়ে অন্তপ্রতায় লেখা হয় না ।

সাম্যাবস্থায় HI-এর পরিমাণ পাওয়া যাবে (59) নং সমীকরণ থেকে।

$$2x = \frac{(a+b) - \sqrt{(a+b)^4 - 4ab(K-4)/K}}{(K-4)/K} \quad \cdots \quad (60)$$

বস্তৃত (59) নং সমীকরণটি দ্বিঘাত হওয়ার 2x-এর দুটি মান পাওয়৷ যার। তার মধ্যে লবের যে বর্গমূল আছে তার আগের (-) চিহ্ন ধরলে সঠিক মান পাওয়৷ যাবে,(+) চিহ্ন ধরলে অসম্ভব ফল পাওয়৷ যাবে।

 $457.6^{\circ}C$ উষ্ণতায় এই বিক্রিয়ার K নির্ণয় করেন বিভিন্ন ভাবে টেলর এবং ক্রিস্ট (1941)। $H_{\rm s}$ এবং $I_{\rm s}$ থেকে শৃরু করে অথবা HI থেকে শৃরু করে তারা দেখান যে প্রতিক্ষেত্রেই K-মান প্রায় একই হয় (K=48.7)।

নাইটি ক অক্সাইড প্রস্তাতিঃ বায়ুর নাইট্রোজেনের সংগে অক্সিজেন মিশিয়ে প্রজ্বলিত আর্ক চালনা করলে যে উভমুখী বিক্রিয়া সংঘটিত হয় তা হল,

$$N_{\bullet} + O_{\bullet} \rightleftharpoons 2NO$$

সাম্যধ্রুবক

$$K = \frac{p_{\text{NO}}^2}{p_{\text{N}_1} p_{\text{O}_1}} \qquad \cdots \qquad (61)$$

উক্তার্দ্ধির সংগে K বৃদ্ধি পার। নার্ন্ স্ (W. Nernst, 1906) এই বিক্রিয়া অনুধাবন করেন এবং দেখান যে 1800° থেকে $2700^\circ K$ উক্তার,

$$lnK = -43,200/RT + 2.5$$

এই বিক্রিরাটি তাপগ্রাহী এবং এই কারণেই উক্তার্দ্ধির সংগে K বৃদ্ধি পার, কারণ উক্তা বাড়ালে NO-এর পরিমাণ বাড়ে। (61) নং সমীকরণ থেকে সহক্রেই বোঝা যায় যে এই বিক্রিয়া সমগ্র-চাপ-নিরপেক।

जन-गांग विक्या: H,+CO, ≠H,O+CO

এই বিক্রিয়াটি শিল্পে প্রয়োজনীয়। জল-গ্যাস জ্বালানী এই বিক্রিয়া অনুসারে গঠিত হয়। বদি সমান সমান গ্রাম অণু H_{\bullet} ও CO_{\bullet} নেওরা হয় (ধরা যাক প্রত্যেকের 1 গ্রাম অণু) এবং সাম্যাবস্থায় x গ্রাম অণু $H_{\bullet}O$ বা CO গঠিত হয় তাহলে সহজেই পাওয়া যায়,

$$K_p = \frac{p_{\rm H_2O} p_{\rm CO}}{p_{\rm H_2} p_{\rm CO_2}} = \frac{x^2}{1 - x^2} \cdots$$
 (63)

ম্পণ্টতই x চাপনিরপেক্ষ। এই বিক্রিয়ার x নির্ণয় করা কণ্টসাধ্য হওয়ার প্রথমে পরোক্ষ উপায়ে K_p -মান নির্ণয় করা হয়। দৃটি বিক্রিয়া ধরা যাক,

(i)
$$2CO_{s} \rightleftharpoons 2CO + O_{s}$$
; $K_{1} = \frac{p_{CO}^{2} p_{Os}}{p_{CO_{s}}^{2}}$

(ii)
$$2H_s + O_s \rightleftharpoons 2H_sO$$
; $K_s = \frac{p_{H_sO}^2}{p_{H_s}^2 p_{O_s}}$

এই দুটি সাম্য সংযোজনের ফলে পাওয়া যায়.

$$K_1 \times K_2 = \frac{p_{\text{CO}}^2 p_{\text{H}_2\text{O}}^2}{p_{\text{H}_2}^2 p_{\text{CO}_2}^2} = K_p^2 \qquad \cdots$$
 (64)

(i) এবং (ii) বিক্রিয়াম্বর অনুধাবনধোগ্য হওয়ায় (64) নং সমীকরণ অনুসারে K_p নির্ণয় করা বার এবং ফলত x-ও নির্ণয় করা বার ।

এই বিক্রিয়ার ΔH ধনাত্মক, অর্থাৎ বিক্রিয়াটি তাপগ্রাহী হওয়ার, উঞ্চতা-বৃদ্ধির সংগে সংগে x-ও বৃদ্ধি পার। শৈল্পিক দিক থেকে এই জ্বালানীর মধ্যে H_s বেশি পরিমাণে থাকা বাস্থ্নীয়। সেই কারণে উঞ্চতা বতদূর সম্ভব কম রাখা হয় এবং অতিরিক্ত পরিমাণ স্টীম চালনা করে p_{H_s0} -ও বেশি রাখা হয়।

ক্সকরাস পেন্টাক্লোরাইডের ভাপ-বিয়োজন :

PCl_s ≠ PCl_s + Cl_s (मण्लूर्ग शामीय विक्या)

শুরুতে বদি 1 গ্রাম অণু PCl_s নেওরা হর এবং সাম্যাবস্থার বিয়োজন অংক বদি α হর, তাহলে সাম্যাবস্থার গ্রাম আর্ণাবিক পরিমাণ হবে, PCl_s — $(1-\alpha)$; PCl_s — α ; Cl_s — α । আ্রাণাবিক ভ্ন্মাংশ x হবে বথাক্রমে,

$$x_{\text{PCl}_{5}} = \frac{1-\alpha}{1+\alpha}; x_{\text{PCl}_{5}} = \frac{\alpha}{1+\alpha}; x_{\text{Cl}_{5}} = \frac{\alpha}{1+\alpha}.$$

সমগ্র চাপ P হলে আংশিক চাপ হবে যথানুমে,

$$p_{PCl_s} = \frac{1-\alpha}{1+\alpha} \cdot P ; p_{PCl_s} = \frac{\alpha}{1+\alpha} \cdot P ;$$

$$p_{Cl^*} = \frac{\alpha}{1+\alpha} \cdot P.$$

সৃতরাং

$$K_p = \frac{p_{PCL_s} p_{CL_s}}{p_{PCL_s}} = \frac{\alpha^2}{1 - \alpha^2} \cdot P$$
 ... (65)

স্পণ্টতই চাপ বৃদ্ধি পেলে α কমে যায় অর্থাৎ অধিক চাপে PCl_s -এর বিয়োজনমাত্রা কমে যায় ।

ष्यादमानिया जः अवन : N. +3H. 2NH.

বিক্রিয়াটি তাপমোচী। এই বিক্রিয়াটির শিক্ষান্তিক প্রয়েজনীয়তা খৃবই বেশি হওয়ায় বহু বৈজ্ঞানিক এই বিক্রিয়াকে পর্যবেক্ষণ করেন। এদের মধ্যে উল্লেখ্য হেবার (1905—1915) এবং লারসন ও ডজ (1923—24)। দেখা গোছে যে যখন N_s ও H_s -এর আয়তনিক অনুপাত নেওয়৷ হয় 1:3 তথনই সর্বাধিক NH_s তৈরী হয়।

ধরা বাক প্রারম্ভিক অবন্থায় N_s ও H_s নেওরা হল 1:3 অনুপাতে (গ্রাম অণুর হিসাবে) এবং সাম্যাবন্থায় অ্যামোনিয়ার আণবিক ভূমাংশ দীড়াল x । তাহলে সাম্যাবন্থায় নাইট্রোজেন ও হাইড্রোজেনের সন্মিলিড আণবিক ভূমাংশ হবে (1-x)। যেহেতৃ 1 গ্রাম অণু নাইট্রোজেনের সংগো 3 গ্রাম অণু হাইড্রোজেনের বিক্রিয়া হর, অতএব সাম্যাবন্থায় N_s ও H_s -এর আয়তনিক অনুপাত, অর্থাং গ্রাম আণবিক অনুপাত হবে 1:3 । সূত্রাং

সাম্যাবস্থার নাইট্রোজেনের আর্ণাবিক ভ্রমাংশ হবে $\frac{1}{2}(1-x)$ এবং হাইড্রোজেনের আর্ণাবিক ভ্রমাংশ হবে $\frac{3}{4}(1-x)$ । সাম্যাবস্থার মণ্ডলের সমগ্র চাপ হবে বথাক্রমে,

 $p_{
m H_s} = rac{3}{4} \; (1-x) \; P \; ; \; p_{
m N_s} = rac{1}{4} \; (1-x) \; P \;$ এবং $p_{
m NH_s} = x P$ । সূতরাং

$$K_{p} = \frac{p_{NH_{s}}^{2}}{p_{N_{s}} p_{H_{s}}^{2}} = \frac{(xP)^{s}}{\frac{1}{2}(1-x) P\left\{\frac{3}{4}(1-x)P\right\}^{s}}$$
$$= \frac{256x^{s}}{27(1-x)^{s}P^{s}} \qquad \cdots \qquad (66)$$

ম্পর্টতই অ্যামোনিয়ার উৎপাদন মণ্ডলের সমগ্র চাপ P-এর উপর নির্ভরশীল। K, ষেহেতু নির্দিন্ট উক্ষতায় ধ্রুবক, অতএব চাপর্যন্ধির সংগে সংগে x বৃদ্ধি পাবে। লে শাতেলিয়রের নীতি থেকেও আমরা এই সিদ্ধান্তে উপনীত হই।

এই বিক্রিয়াটি তাপমোচী হওয়ায় উক্তার্দ্ধির ফলে অ্যামোনিয়ার উৎপাদন হ্রাস পায়। কিন্তু আবার দেখা যায় যে উক্তা খ্ব কম হলেও বিক্রিয়ার গতি মন্ত্রর হয়ে পড়ে। সেই কারণে বিক্রিয়াটি সংঘটিত করা হয় একটি অনুকুলভম উক্তার (optimum temperature)। হেবার পদ্ধতিতে এই উক্তা 550°C।

নির্দিণ্ট উষ্ণতার চাপের পরিবর্তন ঘটিয়ে দেখা যায় যে মোটামৃটি 100 অ্যাটমসফিয়ার চাপ পর্যন্ত K_y -মান ধ্রুবক থাকে । চাপ এর বেশি হলে K_y -মানও পরিবর্তিত হয় । এর কারণ হল অত্যাধিক চাপে গ্যাসগুলি আদর্শ আচরণ থেকে অ্ধিকমান্রায় বিচ্যুত হয় ।

ভরুলে বিক্রিয়া—ইথাইল অ্যাসেটেট প্রস্তৃতি:

CH₃COOH+C₃H₄OH ≠ CH₃COOC₃H₄+H₃O 1

এই বিক্রিরাটি সমসত্ত্ব, কারণ বিক্রিরক ও জাত পদার্থগুলির সকলেই তরল। এক্ষেত্রে সামাধ্রুবককে K_x বা K_a -এর আকারে প্রকাশ করা হর। আ্যাসিড, কোহল, এস্টার ও জলের প্রারম্ভিক গ্রাম অণ্-সংখ্যা যথাক্রমে a,b,c,d হলে এবং সাম্যাবস্থার x গ্রাম অণ্ অ্যাসিড অন্ধাহিত হলে, সাম্যাবস্থার আ্যাসিড, কোহল, এস্টার ও জলের গ্রাম অণুসংখ্যা হবে যথাক্রমে a-x,b-x,c+x ও d+x। সমগ্র অণুসংখ্যা হবে a+b+c+d=N ধরা বাক। অতএব

$$K_{x} = \frac{x \text{ একটার } x \text{ জল }}{x \text{ জাসিড } x \text{ কোহল }} = \frac{\frac{c+x}{N} \frac{d+x}{N}}{\frac{a-x}{N} \frac{b-x}{N}} = \frac{(c+x)(d+x)}{(a-x)(b-x)} \cdots$$

$$\cdots \qquad (67)$$

ৰদি সমগ্ৰ আয়তন V হয়, তাহলে [আ্যাসিড]=(a-x)/V; [কোহল]=(b-x)/V; [এস্টার]=(c+x)/V এবং [জল]=(d+x)/V। ([] গাঢ়ম্ব নির্দেশক।) সূতরাং

$$K_{e} = \frac{\text{[এপ্টার] [জল]}}{\text{[আর্গিড] [কোহল]}} = \frac{\frac{c+x}{V} \cdot \frac{d+x}{V}}{\frac{a-x}{V} \cdot V} = \frac{(c+x)(d+x)}{(a-x)(b-x)}$$
 \cdots (68)

শুরুতে c এবং d-এর প্রত্যেকে 0 হলে,

$$K_o = K_x = \frac{x^2}{(a-x)(b-x)} \qquad \cdots \tag{69}$$

সাম্যক্রবকের পরীক্ষামূলক নির্ণয়ঃ কোন বিফিয়ার সামাধ্রবক নির্ণয়ের জন্য কোন পদ্ধতি অবলয়ন করা হবে তা নির্ভর করে বিফিয়ার প্রকৃতির উপর। সাম্যাবস্থায় বিভিন্ন পদার্থের গাড়ত্ব নির্ণয়ের জন্য রাসায়নিক ও ভৌত উভয়প্রকার পদ্ধতিরই প্রয়োগ করা হয়ে থাকে। বছক্ষেত্রে বাস্পঘনত্ব, প্রতিসরাংক, দৃক-বূর্ণন (optical rotation), তাড়াং পরিবাহিতা প্রভৃতি ধর্মকে সামাধ্রবক নির্ণয়ের কাজে সাগানো হয়।

বোডেনস্টাইন (M. Bodenstein, 1894-1899) হাইঞ্রোজেন আয়োডাইডের বিয়োজন ধ্রুবক নির্গয়ের জন্য যে পদ্ধতি অবলয়ন করেন তা নিয়ুরূপ। বিক্রিয়াটি হল $2HI \rightleftharpoons H_s + I_s$ ।

তিনি HI-কে অথবা H_{s} ও I_{s} -এর বান্পের মিশ্রণকে পৃথক পৃথক ভাবে ছোট ছোট কাচের বাল্বে প্রে সীল করে নিরে বাল্বগুলিকে নির্দিণ্ট উক্তঃ পর্যন্ত উত্তপ্ত করেন । সাম্য প্রতিষ্ঠিত হ্বার জন্য কিছু সময় অপেক্ষা করার পর বাল্ব্ গুলিকে তিনি অকস্মাৎ অতিরিক্ত শীতল করেন—এই অবস্থায় মণ্ডলের মধ্যে কোন বিক্রিয়া ঘটেনা । বাল্ব্ গুলিকে পৃথক পৃথক ভাবে কার প্রবণের মধ্যে ভেঙে উত্থিত হাইড্রোজেন গ্যাসকে গ্যাসমাপক নলে সংগ্রহ করে তিনি তার পরিমাণ নির্ণয় করেন । HI এবং I_{s} ক্ষার দ্বারা শোষিত হয় এবং রাসায়নিক বিশ্লেষণ দ্বারা এদের পরিমাণ নির্ণয় করা হয় । এইভাবে তিনটি পদার্থেরই গাঢ়ত্ব জানা যায় । ফলে সাম্যান্ধ্বক নির্ণীত হয় ।

যখন গ্যাসীয় বিক্রিয়ার ফলে অণুসংখ্যার পরিবর্তন ঘটে, যেমন $N_sO_s \rightleftarrows 2NO_s$, তখন স্থির আয়তনে চাপের পরিবর্তনের পরিমাপের সাহাব্যে সাম্যাধ্রুবক নির্ণয় করা হয়। এর জন্য বিশেষ ধরনের ভিক্তর মায়ার খলু ব্যবহার করা হয়।

হেবার ও নার্নন্টের প্রবর্তিত প্রবাহ পদ্ধতি (flow method) নিম্মরূপ ।
প্রথমে গ্যাসীয় বিক্রিয়ামিশ্রণকে উপযুক্ত অনুঘটক সমন্ত্রিত একটি উষ্ণ নলের
ভিতর দিয়ে প্রবাহিত করা হয় । অনুঘটক থাকায় সাম্য দ্রুত প্রতিষ্ঠিত হয় ।
এরপর বিক্রিয়াটি 'জমিয়ে দেবার জন্য' (to freeze) একটি ঠাণ্ডা নলের মধ্য
দিয়ে প্রবাহিত করানো হয় । পরে রাসায়নিক বিশ্লেষণ দ্বারা বিভিন্ন পদার্থের
গাচন্থ মেপে নেওয়া হয় ।

তরলমাধ্যমে সাম্য অনুধাবন করা হয় বিভিন্ন ভাবে। এস্টারের আর্দ্রবিশ্লেষের

[$CH_{\bullet}COOC_{\bullet}H_{\bullet} + H_{\bullet}O \rightleftharpoons CH_{\bullet}COOH + C_{\bullet}H_{\bullet}OH$]

ক্ষেত্রে সামামিশ্রণ থেকে নির্দিন্ট অলপ পরিমাণ তরল তুলে নিরে অতিরিক্ত পরিমাণ ঠাণ্ডা জলে ঢালা হয়—এর ফলে বিচিয়া বন্ধ হয়। এই জলীয় দ্রবণকে ক্ষার দ্বারা টাইট্রেট করে জাত অ্যাসিডের পরিমাণ জানা যায়। এর ফলে আর্দ্রবিশ্লেষের পরিমাণ এবং ফলত সামাঞ্জবক K_o সহজেই হিসাব করা যায়।

 $KI+I_s \rightleftarrows KI_s$ विकिसात मामाक्ष्यक निर्गासत कना वर्णन मृत्वत माशासा (नश्रम द्या द्या अथास—'वर्णन मृत' प्रचेता)।

গাণিতিক প্রশাবলী

- $1.~450^{\circ}C$ উক্তার $2H_{\bullet}O$ (গ্যা) $+2Cl_{\bullet}$ (গ্যা) $=4HCl(\mathfrak{m})+O_{\bullet}(\mathfrak{m})$ বিক্রিয়ার K_{\bullet} 0.039 (চাপ আটমসফিয়ারে প্রকাশিত) । মোলার এককে গাঢ়ম্ব ধরে K_{\circ} হিসাব কর । 6.58×10^{-4} \sim
- 2. একটি নির্দিণ্ট উক্টতায় 3.64 গ্রাম হাইজ্রোজেন এবং 668 গ্রাম আয়োডিন বাষ্পকে একর উত্তপ্ত করা হল। সাম্যাবস্থা প্রতিষ্ঠিত হওয়ার পর দেখা গেল যে 444 গ্রাম আয়োডিন অপসৃত হয়েছে। ঐ একই উক্টায় 256 গ্রাম হাইজ্রোজেন আয়োডাইডকে সাম্যাবস্থা প্রতিষ্ঠিত হওয়া পর্যন্ত উত্তপ্ত করলে মপ্তলের সংযুতি কিরুপ হবে ?

[H₂0.249 an.; I₂31.62 an.; HI 224.2 an.]

- 3. সাধারণ বায়ুচাপে $180^{\circ}C$ উক্তায় PCl_s 41.7% বিয়োজিত। এই বিক্রিয়ার সামাঞ্জবক K_s নির্ণয় কর।
- $4.~~N_{\rm s}+O_{\rm s}$ $ightharpoonup 2{
 m NO}$ বিক্রিয়ায় প্রারম্ভিক আয়তনিক অনুপাত $N_{\rm s}:O_{\rm s}=1:1$ হলে সাম্যাবস্থায় 2% NO থাকে। $K_{\rm p}$ নির্ণয় কর। $[~1.67 imes10^{-5}~]$
- 5. যথন 1 গ্রাম অণু অ্যাসেটিক অ্যাসিড ও 1 গ্রাম অণু ইথানল নিয়ে শুরু করা হয় তথন সাম্যাবস্থায় উৎপল্ল এন্টারের পরিমাণ হয় 0.65 গ্রাম অণু । নিম্নলিখিত ক্ষেত্রে সাম্যাবস্থায় মগুলে এন্টারের পরিমাণ নির্ণয় কর ঃ যখন শুরু করা হয় (i) 0.1 গ্রাম অণু অ্যাসিড এবং 0.5 গ্রাম অণু অ্যালকোহল নিয়ে, (ii) 1 গ্রাম অণু অ্যাসিড এবং 0.1 গ্রাম অণু অ্যালকোহল এবং 0.1 গ্রাম অণু অ্যালকোহল এবং 0.1 গ্রাম অণু অ্যালকোহল, 0.1 গ্রাম অণু অ্যালকোহল, 0.1 গ্রাম অণু অ্যালকোহল, 0.1 গ্রাম অণু অ্যালকোহল, 0.1 গ্রাম অণু অন্টার এবং 0.1 গ্রাম অণু জল নিয়ে।

[0.098, 0.097, 0.077, 0.1011 গ্রাম অণু]

 $6.~650^{\circ}C$ উক্তার বিক্রিরাকক্ষে প্র্যাটিনাম অনুঘটকের উপর 2:1 আগবিক অনুপাতে SO_s এবং O_s -এর মিশ্রণ রেখে দিলে সাম্যাবস্থার মোট চাপ হয় 10 আ্যাটমসফিয়ার । এই প্রক্রিয়ার 60% SO_s SO_s -ভে রূপান্তরিত হয়ে থাকলে $2SO_s+O_s$ $\Longleftrightarrow 2SO_s$ বিক্রিয়ার সাম্যাধ্রনক (K_p) নিরূপণ কর ।

7. $\frac{1}{2}N_s + \frac{3}{2}H_s \rightleftharpoons NH_s$ বিক্রিরাটির সামাধ্রক (K_p) $350^\circ C$ উক্তার 2.62×10^{-2} এবং $400^\circ C$ উক্তার 1.27×10^{-2} , চাপসমূহ আটমসফিরার এককে প্রকাশিত। উক্তানিরপেক্ষ মনে করে এনথ্যালপির পরিবর্তন এবং $400^\circ C$ উক্তার প্রমাণ মৃক্তগক্তি পরিবর্তন হিসাব কর। বিক্রিরাটি বনি $N_s + 3H_s \rightleftharpoons 2NH_s$ লেখা হয় তাহলে কি একই উক্তার উপরোক্ত তাপগতিক রাশিসমূহের মানের কোন পরিবর্তন হবে ?

[
$$\Delta H = -12.14$$
 fs. spi. ; $\Delta G^{\circ} = -6194$ spi. । $\Delta H = -24.28$ fs. spi. ; $\Delta G^{\circ} = -12388$ spi.]

- $8.~~30^{\circ}C$ এবং $40^{\circ}C$ উক্তায় জলের আয়নীয় গুণফল যথাক্রমে 1.47×10^{-14} এবং 2.92×10^{-14} । OH আয়নদারা H^+ আয়নের প্রশামন তাপ নির্ণয় কর। [-13.07 কি. ক্যা.]
- 9. একটি নির্দিন্ট উষ্ণতার N_s এবং O_s -এর মধ্যে বিক্রিয়ার ফলে NO গঠিত হয়। সাম্যাবস্থায় NO-এর পরিমাণ আয়তনের শতকর। x ভাগ। বিদ

$$x = \sqrt{Kab} - K(a+b)/4$$

হর তাহলে বিক্রিয়ামিশ্রণের প্রারম্ভিক সংযুতি কিরূপ হলে NO-এর উৎপাদন সর্বোচ্চ হবে ? এখানে K=সামাধ্রুবক, $a=N_{\rm s}$ -এর শতকরা আয়তানিক পরিমাণ এবং $b=O_{\rm s}$ -এর শতকরা আয়তানিক পরিমাণ ।

$$[N_*:O_*=1:1$$
 (আয়তনিক)]

[সংকেত ঃ $(\partial x/\partial a)_b = 0$ এবং $(\partial x/\partial b)_a = 0$]

- $10.~N_sO_s$ (গ্যা) $ightleftharpoons 2NO_s$ (গ্যা) বিক্রিয়াটির K_s -মান $35^\circ C$ উক্তার 0.318. ঐ উক্তার 1 গ্রাম অণু নাইট্রোজেন টেট্রক্সাইডের বিয়োজনের ফলে প্রমাণ মুক্তশক্তি পরিবর্তন হিসাব কর । $\qquad \qquad [0.70\$ কি. ক্যা.]
- 11. $2\text{CO} + \text{O}_s = 2\text{CO}_s$ বিক্রিয়াটির সামাধ্রুবক, K_p , $2000^\circ K$ উক্তায় 3.27×10^7 (চাপ আ্যাটমসফিয়ারে প্রকাশিত)। ঐ উক্তায় নিম্নোক্ত পরিবর্তনের জন্য ΔG ছিসাব কর। 2 গ্রাম অণু CO (0.01 আ্যাটমসফিয়ার) এবং 1 গ্রাম অণু O_s (0.05 আ্যাটমসফিয়ার) $\rightarrow 2$ গ্রাম অণু O_s (1 আ্যাটমসফিয়ার)। [2.82 কি. ক্যা.]

ম্ভ অধ্যায়

শঘু দ্ৰবণ (Dilute Solutions)

ভূমিক। এই অধ্যায়ে লঘু দ্রবণের যে ধর্মগৃলি আলোচিত হবে তারা সংখ্যাগত ধর্ম (colligative properties) নামে পরিচিত। এই ধর্মের বৈশিন্টা এই যে ধর্মগৃলি পদার্থের প্রকৃতির উপরে নির্ভর করে না, দ্রবীভূত অবস্থার তাদের একক অভিডের (যেমন অণুসংখ্যা বা আয়নসংখ্যার) উপর নির্ভর করে। এ ধরনের চারটি ধর্ম আছে—বাষ্পচাপ হ্রাস, স্ফুটনাংক উন্নরন, হিমাংক অবনমন এবং অসমোটিক চাপ। প্রতিটি ধর্মের সংগেই অসমোটিক চাপের একটি সম্পর্ক বিদামান থাকার অনেকসময় ধর্মগৃলিকে দ্রবণের অসমোটিক ধর্ম (osmotic properties) বলা হয়ে থাকে।

জবীভূত পদার্থের জন্ম জাবকের বাল্পচাপ হ্রাস (Lowering of vapour pressure of a solvent due to a dissolved substance) ঃ কোন দাবকে কোন দাব দ্রবীভূত হলে দেখা যার বে নির্দিণ্ট উক্ষতার দাবকের বাল্পচাপের হ্রাস ঘটে। বিভিন্ন সমরে বিভিন্ন বৈজ্ঞানিক, যেমন বারখোলেট, ফ্যারাডে, ফন্ ব্যাবে। প্রমুখ, এ বিষয়ে বিভারিত পরীক্ষা-নিরীক্ষা চালান। কিন্তু দ্রবীভূত পদার্থের পরিমাণের সংগে দাবকের বাল্পচাপের হ্রাসের পরিমাণের মধ্যে একটি মান্তিক সম্পর্ক প্রথম আবিষ্কার করেন রাউল্ট (F. M. Raoult) 1887 সালো।

নিদিন্ট উক্তার প্রাবকের বাষ্পচাপ p° এবং প্রবণের বাষ্পচাপ p হলে, $(p^\circ-p)/p^\circ$ রাশিটিকে বলা হয় বাষ্পচাপের আপেন্দিক হাস (relative lowering of vapour pressure)। বাষ্পচাপ p° বা p উক্তার উপর নির্ভরশীল হলেও $(p^\circ-p)/p^\circ$ রাশিটি উক্তানিরপেক হবে, কারণ $p^\circ-p$ এবং p° -এর উক্তানির্ভরতা একই প্রকার হওয়ার $(p^\circ-p)/p^\circ$ অনুপাতে এই নির্ভরতা থাকবে না। তাত্ত্বিক দিক থেকে দেখানো যায় যে যদি প্রবণের বিভেদক লঘুতা তাপ শ্ন্য হয়, তর্থনি কেবলমান্ত $(p^\circ-p)/p^\circ$ উক্তানিরপেক্ষ হবে। আদর্শ প্রবণের ক্ষেত্রে বিভেদক লঘুতা তাপ শ্ন্য হবে। প্রবণ যদি অত্যত্ত লঘু হয় তাহলে এই তাপ এত কম হয় যে বাস্ভবিকপক্ষে $(p^\circ-p)/p^\circ$ -কে উক্তানিরপেক্ষ মনে করা যায়। রাউল্ট্ দেখান যে কোন অনুযায়ী জাব জবীকুত হবার কলে

জাবকের বাষ্পচাপের আপেক্ষিক ছাসের পরিমাণ জবীষ্ঠত জাবের আণবিক ভয়াংশের সমান হবে। একে রাউল্টের সূত্র বলা হয়। দ্রাবের আণবিক ভয়াংশ x_s হলে এই সূত্র অনুসারে,

$$\frac{p^{\circ} - p}{p^{\circ}} = x_{s} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (1)$$

দ্রাব যদি অনুষায়ী না হয়, তাহলে p হবে দ্রবণের উপরিস্থিত বাল্পে দ্রাবকের আংশিক চাপ। পরম্ব দ্রাব যদি তড়িংবিশ্লেষ্য হয় তাহলে বিয়োজনের ফলে দ্রবণে আয়ন তৈরী হবে এবং দ্রাব এককের সংখ্যা বেড়ে ষাবে। সেক্ষেত্রে বাম্পচাপের আপেক্ষিক হ্রাসও বেড়ে যাবে। স্তরাং রাউল্টের সূত্র কেবলমাত্র অনুষায়ী এবং তড়িংবিশ্লেষ্য নয় এমন দ্রাবের দ্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে।

বৈহেতু প্রবণের উপাদানসমূহের পরিমাণ ঠিক থাকলে তাদের আণবিক ভারাংশও ঠিক থাকবে, সৃতরাং $(p^{\circ}-p)/p^{\circ}$ -কে সকল উক্তায় একটি নিতারাশি হতে হবে। উপরের আলোচনায় দেখা গেছে যে প্রবণ যদি যথেন্ট লঘু হয়, তবেই একমাত্র $(p^{\circ}-p)/p^{\circ}$ উক্তানিরপেক্ষ হতে পারে। অতএব রাউল্টের সূত্র অনুদায়ী এবং তড়িংবিশ্লেষ্য নয় এমন প্রাবের যথেন্ট লঘু প্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে।

দ্রবলে দ্রাবকের আণবিক ভগ্নাংশ x_1 হলে, $x_1=1-x_2$ হবে । (1) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যাবে

$$1 - \frac{p^{\circ} - p}{p^{\circ}} = 1 - x_{s}$$
বা
$$\frac{p}{p^{\circ}} = x_{s}$$

$$\therefore \qquad p = p^{\circ}x_{s} \qquad \cdots \qquad (2)$$

অর্থাৎ দ্রবণের বাষ্পচাপ একই উষ্ণতায় দ্রাবকের বাষ্পচাপ ও তার আর্ণাবক ভগ্নাংশের গৃণফলের সমান হবে। রাউল্টের স্ত্তকে এভাবেও প্রকাশ করা যায়।

নির্দিন্ট উক্তার, p° নির্দিন্ট হওয়ার, দ্রবণের বাষ্পচাপ দ্রাবকের আগবিক ভ্যাংশের সমানুপাতিক । এভাবেও রাউল্টের সূত্রকে প্রকাশ করা যার ।

জাবের আগবিক ওজন নির্ণয় (Determination of molecular weight of a solute): বেসকল দ্রবণের ক্ষেত্রে রাউল্টের সূত্র প্রযোজ্য, সেইসকল দ্রবণে উপস্থিত দ্রাবের আগবিক ওজন বাল্সচাপ দ্রাসের পরিমাণ নির্ণর করে হিসাব করা যায়। দ্রবণে দ্রাবক ও দ্রাবের পরিমাণ ও আগবিক ওজন বথাক্রমে a, b, ও m_1 , m_2 হলে, দ্রাবকের গ্রাম অণুর সংখ্যা (n_1) হবে a/m_1 এবং দ্রাবের গ্রাম অণুর সংখ্যা (n_2) হবে b/m_2 । সেক্ষেত্রে (1) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\frac{p^{\circ} - p}{p^{\circ}} = \frac{n_{s}}{n_{1} + n_{s}} = \frac{b/m_{s}}{a/m_{1} + b/m_{s}} \qquad \cdots \qquad (3)$$

ৰথেণ্ট লঘু দ্ৰবণের ক্ষেত্রে $n_1 \gg n_2$ হওয়ায়,

$$\frac{p^{\circ} - p}{p^{\circ}} \simeq \frac{n_{\circ}}{n_{1}} = \frac{bm_{1}}{am_{2}} \tag{4}$$

(3) ও (4) নং সমীকরণ অনুসারে দ্রাবের আণবিক ওন্ধন, m_{s} , নির্ণয়ের জন্য প্রয়োজনীয় অপর স্বগৃলি রাশিই পরিমাপযোগ্য ।

উদাহরণ: একটি শর্করার 25'00 গ্রামকে 500 গ্রাম জলে দ্রবীভূত করার ফলে একটি নির্দিণ্ট উষ্ণতার বাষ্পচাপ পাওরা গেল 18'06 মি. মি.। একই উষ্ণতার বিশৃদ্ধ জলের বাষ্পচাপ 18'15 মি. মি. হলে শর্করাটির আগবিক ওজন হিসাব কর। (কলিকাতা, 1973)

এখানে $p^{\circ}=18.15$ মি. মি. ; p=18.06 মি. মি. ; a=500 গ্রাম ;

b=25.00 গ্রাম ; $m_{1}=18$; $m_{2}=$? রাউল্টের সূত্র থেকে পাওয়া বার,

$$\frac{p^{\circ} - p}{p^{\circ}} = \frac{n_{s}}{n_{1} + n_{s}} \text{ or } \frac{p^{\circ}}{p^{\circ} - p} = \frac{n_{1} + n_{s}}{n_{s}} = 1 + \frac{n_{1}}{n_{s}}$$

$$\text{where } \frac{n_{1}}{n_{s}} = \frac{p^{\circ}}{p^{\circ} - p} - 1 = \frac{p}{p^{\circ} - p}$$

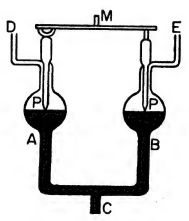
$$\text{or } \frac{am_{s}}{bm_{s}} = \frac{p}{p^{\circ} - p}$$

$$m_{a} = \left(\frac{p}{p^{\circ} - p}\right) \cdot \frac{bm_{1}}{a}$$

$$= \frac{18.06}{0.09} \times \frac{25 \times 18}{500} = 180.6$$

বাষ্ণাচার্গ ছাসের পরীকাষুলক নির্ণয় বাষ্ণাচাপের আপেকিক ছাসের পরিমাণ খৃবই কম হর । বেমন সাধারণ উক্ষতার M/10 জলীর প্রবণে কোন প্রাবের আর্ণাবিক ভরাংশ মোটাষ্টি 0.0018 এবং জলের বাষ্ণাচাপ মোটাষ্টি 24 মি. মি. হওয়ায় বাষ্ণাচাপের ছাস হবে 0.0432 মি. মি. । একেতে বাষ্ণাচাপের আপেকিক ছাস হবে 0.0018 মি. মি. । বিশৃদ্ধ প্রাবক ও প্রবণের বাষ্ণাচাপ পৃথক ভাবে মেপে এই সামান্য পরিমাণ ছাস সঠিক নির্ণয় করা দুরহ । এইজন্য সরাসরি অথবা একই পরীক্ষা থেকে $(p^\circ - p)$ নির্ণয় করা হর । দৃটি পদ্ধতি নিচে বর্ণনা করা হল ।

বিভেদক পদ্ধতি (Differential method): এই পদ্ধতিতে ব্যবস্থাত একটি যক্ষ ছবিতে দেখানো হল। A এবং B দুটি বাল্ব্ C মার্কারীভাণ্ডারের সংগে যুক্ত। বাল্ব্-দুটির প্রত্যেকের ব্যাস 4 সেণ্টিমিটারের



চিত্ৰ 6-1. বাষ্ণচাপ হাস নিৰ্ণন্ন

মত এবং তাদের মধ্যে PP সূচক-কাটা দুটি সীল করে দেওরা আছে। কাঁটা-দুটি থাকে খাড়াভাবে এবং এদের অপর প্রাত্তময় একটি অনুভূমিক সমতল কাচ ঘারা যুক্ত করা থাকে। এই সমতল কাচের মধ্যভাগে একটি আরনা M कुछार সংযুক্ত থাকে। A এবং B-এর দুটি নির্গম নল (ব্যাদ্রমে D এবং E) আছে। প্রথমে D এবং E-এর প্রান্তদেশ পরস্পর সংযুক্ত করে A এবং B-এর মধ্যে চাপ সমান করা হয়। তারপর ফর্রাটিকে সামান্য ঘূরিরে-ফিরিরে বা কাত করে (কুর সাহাযো) এমন অবস্থার আনা হয় যাতে মার্কারীপৃষ্ঠে P-এর যে প্রতিবিশ্ব সৃষ্ট হয় তা P-এর দিকে একই সরলরেখার থাকে। এই অবস্থার ম্যানোমিটারের পাঠকে (reading) শূন্য ধরা হয়। এরপর D-কে প্রাবক-বাম্পের সংগে এবং E-কে প্রবণ-বাম্পের সংগে যুক্ত করা হয়। বাষ্পচাপের সামান্য পার্থক্য থাকায় মার্কারীপৃষ্ঠ দুটি বাঙ্গবে একই উচ্চতার থাকবে না। এই অবস্থার যন্তাটিকে কাত করে এমন একটি অবস্থায় আনা হয়, যথন P ও তার প্রতিবিশ্ব দুটি বাঙ্গবেই একই রেখায় থাকে। কিন্তু এই অবস্থায় M-এর উপরে আপতিত রিশার প্রতিফলনে মূল অবস্থায় প্রতিফলনের থেকে পৃথক হবে। এই প্রতিফলনের পার্থক্য থেকে $p^\circ - p$, অর্থাং বাষ্পচাপের হ্রাস হিসাবে করা হয়।

বাষ্পাদেন পদ্ধতি (Transpiration method) ঃ এই পদ্ধতিতে বাষ্কৃকে দ্রাবকবালে সম্প্রক্ত করে সঠিক বিশোষক দ্বারা দ্রাবক বাষ্পকে বিশোষিত করা হয় এবং ঐ একই বাষ্কৃকে একই উক্তায় দ্রবণের বাষ্প দ্বারা সম্প্রক্ত করে বিশোষক দ্বারা বিশোষিত করা হয়। দৃটি বিশোষকের ওজন থেকে একই উক্তায় দ্রাবক ও দ্রবণের সম্প্রক্ত বাষ্পের পরিমাণ জানা যায়। বাষ্বুর সঠিক সম্প্রক্তরণ নিশ্চিত করার জন্য ওয়াশবার্ন এবং হিউসে (E. W. Washburn and E. W. Heuse, 1915) নিমুবণিত পদ্ধতি ব্যবহার করেন।

ধরা যাক পরীক্ষাকালীন উষ্ণতা $25^{\circ}C$ । তাহলে এর চেয়ে বেশি উষ্ণতায় রিক্ষিত সম্প্রকারকের মধ্যে নির্দিন্ট পরিমাণ বায়্ব চালনা করা হয়। ফলে $25^{\circ}C$ উষ্ণতার নিরিখে এই বায়্ব সম্প্রকারকের দ্রাবকের (জলীয়) বাষ্প দ্বারা অতিসম্প্রক হয়। অতঃপর এই বায়্বকে দ্রাবকের মধ্যে প্রেরণ করা হয়। দ্রাবক থেকে নির্গত বায়্বকে প্রথম বিশোষক (জলীয় বাষ্পের ক্ষেত্রে অনার্দ্র $CaCl_{3}$) দ্বারা শোষণ করানো হয়। প্রথম বিশোষক থেকে নির্গত বায়্বকে প্রথমে একটি সম্প্রকারকের মধ্য দিয়ে চালনা করার পর দ্রবণের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত করানো হয় এবং নির্গত বায়্বকে দ্বিতীয় বিশোষকের মধ্য দিয়ে চালনা করা হয়। এরপর নির্গত বায়্বকে বিশৃদ্ধ দ্রাবকের মধ্য দিয়ে চালনা করে তৃত্তীয় বিশোষকে বিশোষণ ঘটানো হয়। অর্থাৎ পরীক্ষাটি দাড়ালো এরকম—

সম্প,স্তকারক \rightarrow বিশৃদ্ধ প্রাবক (A) \rightarrow বিশোষক (A) \rightarrow সম্প,স্তকারক (প্রবণ) \rightarrow প্রবণ (B) \rightarrow বিশোষক (B) \rightarrow বিশোষক (C)

বিশোষক (A) এবং বিশোষক (C)-এ বিশোষণের পরিমাণ একই হবে, না হঙ্গে উভয়ের গড় মান নিতে হবে।

হিসাব ঃ ধরা বাক জলীয় বাল্পসম্প $_{1}$ ক্ত বায়ুবে গ্রাম অণুসংখ্যা n_{a} এবং জলীয় বাল্পের গ্রাম অণুসংখ্যা n_{b} । এদের আংশিক চাপ ব্যাদ্রন্মে p_{a} এবং p_{b} । তাহলে ভালটনের আংশিক চাপ সূত্র অনুসারে,

$$\frac{n_a}{n_b} = \frac{p_a}{p_b} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (5)$$

আবার গ্যাসের সূত্র অনুসারে $p_a v_a = n_a RT$, v_a হল p_a আংশিক চাপে n_a গ্রাম অণু বায়ুর আয়তন । সূতরাং

$$n_b = p_b v_a / RT \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (6)$$

সৃতরাং নির্দিন্ট উক্ষতার ও p চাপে v_a আয়তন বায়ুকে সম্পৃক্তকারী জলীয় বাম্পের গ্রাম অণুসংখ্যাকে, অর্থাৎ তার ভর, m-কে, নিচের মত প্রকাশ করা বায় z

$$m = k p v_a \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (7)$$

k= ধ্রুবক। যেহেতৃ বিভিন্ন পর্বায়ে বায়ুর একই ভর ব্যবহার করা হয়েছে, সৃতরাং দাবক বা দ্রবণ থেকে নির্গত বায়ুর আয়তন দাবকে বা দ্রবণে তার আংশিক চাপের ব্যস্তানুপাতিক হবে। যদি দাবক ও দ্রবণের উপরে মোট চাপ ব্যাদ্রমে P_A এবং P_B হয় এবং দাবক ও দ্রবণের উপরে জলীয় বাজ্পের আংশিক চাপ ব্যাদ্রমে p° এবং p হয়, তাহেলে হবে

$$\frac{v_A}{v_B} = \frac{P_B - p}{P_A - p^\circ} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (8)$$

 v_A এবং v_B বথান্তমে দ্রাবক ও দ্রবণ খেকে নির্গত বায়ুর আয়তন। বদি বিশোষক (A) এবং বিশোষক (B)-তে শোষণের পরিমাণ বথান্তমে m_A এবং m_B হয়, তাহকে (7) নং সমীকরণের সাহাযো আমরা পাই,

$$\frac{m_A}{m_B} = \frac{p^\circ v_A}{p v_B} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (9)$$

(৪) ও (9) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

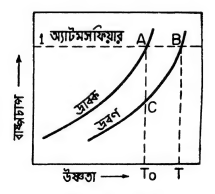
$$\frac{p^{\circ} - p}{p} = \frac{m_A (P_A - p^{\circ}) - m_B (P_B - p)}{m_B P_B}$$

$$= A (ধরা যাক) \cdots$$
(10)

$$\therefore \quad \frac{p^{\circ} - p}{p^{\circ}} = \frac{A}{1 + A} \qquad \qquad \cdots \tag{11}$$

 p° সাধারণত জলীয় বান্সের তালিকা থেকে পাওয়া যায় । P_{A} এবং P_{B} U-আকৃতির ম্যানোমিটারের সাহায্যে নির্ণয় করা হয়—ম্যানোমিটারের একপ্রান্ত পাত্রের সংগে যুক্ত করা হয়, অপর প্রান্ত খোলা থাকে । এর থেকে বায়ুর চাপ (ব্যারোমিটারে প্রাপ্ত) ও P_{A} বা P_{B} -এর পার্থক্য নির্ণীত হয় । বায়ুর চাপ থেকে এই পার্থক্য বাদ দিয়ে P_{A} বা P_{B} হিসাব করা হয় । এইভাবে A জানা যায় ।

জবীভূত পদার্থের জন্ম জাবকের ক্ষুটনাংক উল্লয়ন (Elevation of the boiling point of a solvent due to a dissolved substance): যখন কোন তরলের নিজয় বাজ্পচাপ বহিঃছ চাপের সমান



किय 6'2. क्योनाःक अन्नव

হয় তখন তার স্ফুটন ঘটে এবং স্ফুটনের উষ্ণতাকে ঐ নির্দিন্ট চাপে ঐ তর**লের** স্ফুটনাংক বলা হয়। একই নির্দিন্ট উষ্ণতায় দ্রাবকের বাষ্পচাপ **দ্রবন্ধের** বাষ্পচাপ অপেক্ষা বেশি হওয়ায় যে উষ্ণতায় দ্রাবকের স্ফুটন ঘটবে সেই উষ্ণতায় দ্রবণেব স্ফুটন ঘটবে না, কারণ সেই উষ্ণতায় দ্রবণের বাষ্পচাপ বহিঃ**ছ চাপ** অপেক্ষা কম থাকবে। দ্রবণের স্ফুটনের জন্য উক্তা আরও বাড়াতে হবে বাতে দ্রবণের বাষ্পচাপ ও বহিঃস্থ চাপ সমান হতে পারে। স্থভাবতই দ্রবণের স্ফুটনাংক (T) দ্রাবকের স্ফুটনাংক (T_o) অপেক্ষা বেশি হবে। $T-T_o$ $(=\Delta T_b)$ -কে স্ফুটনাংক উন্নয়ন বলা হয়। $(6\cdot 2)$ নং চিত্র থেকে দেখা বাচ্ছে যে A বিন্দুতে যখন দ্রাবকের বাষ্পচাপ বহিঃস্থ চাপের সমান, তখন দ্রবণের বাষ্পচাপ C বিন্দু থেকে পাওয়া বায়। দ্রবণের স্ফুটন হবে B বিন্দুতে।

দ্রাবকের স্ফুটনাংক উন্নয়ন এবং দ্রবণের গাঢ়ছের মধ্যে একটি সম্পর্ক আছে। এই সম্পর্ক তাপগতিক উপায়ে নিচের মত নিরূপণ করা যায়। ধরা যাক T_o উষ্ণতার, অর্থাৎ দ্রাবকের স্ফুটনাংকে, দ্রাবকের বাষ্পচাপ p_o (A বিন্দু) এবং ঐ উষ্ণতার দ্রবণের বাষ্পচাপ p (C বিন্দু)। B বিন্দুতে দ্রবণের বাষ্পচাপ p^o । দ্রাবকের আর্ণাবিক বাষ্পীভবন তাপ L_o । দ্রবণটি লঘু হওয়ায় দ্রবণের আর্ণাবিক বাষ্পীভবন তাপও L_o হবে। দ্রাবক বা দ্রবণের বাষ্পের ক্ষেত্রে ক্র্যাপেরন-ক্রসিয়াস সমীকরণ প্রযোজ্য ধরে নিলে, B ও C বিন্দুর জন্য আমরা পাই,

$$\operatorname{det} \ln p = -\frac{L_{\bullet}}{RT_{\circ}} + z \left(\operatorname{seas} \right) \quad \cdots \qquad (13)$$

(13) নং থেকে (12) নং সমীকরণ বিয়োগ করে পাওয়া যায়,

$$ln\frac{p}{p^{o}} = -\frac{L_{o}}{R} \left(\frac{1}{T_{o}} - \frac{1}{T} \right) = -\frac{L_{o}}{R} \left(\frac{T - T_{o}}{TT_{o}} \right) \qquad \cdots \tag{14}$$

T এবং $T_{\rm o}$ -এর পার্থক্য খুব বড় না হওয়ায় $TT_{\rm o}$ -কে $T_{\rm c}^{\ 2}$ দ্বারা প্রতিন্থাপিত করা যায়। $T-T_{\rm o}=\Delta T_{\rm b}$ মনে রেখে (14) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়.

$$ln\frac{p}{p^{o}} = -\frac{L_{o}}{R} \cdot \frac{\Delta T_{b}}{T_{o}^{s}} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (15)$$

রাউল্টের সূত্র অনুসারে $p/p^\circ=x_1=1-x_2$ । x_1 ও x_2 বথাক্রমে দ্রাবক ও দ্রাবের আণাবিক ভগ্নাংশ। সূতরাং

$$ln(1-x_a) = -\frac{L_a}{R} \cdot \frac{\Delta T_b}{T_a^2} \quad \cdots \qquad (16)$$

 x_{s} অত্যন্ত ছোট হওরার $ln(1-x_{s})$ -এর প্রসারণ ঘটিরে এবং x_{s} -এর উচ্চঘাতসম্পন্ন পদসমূহকে উপেকা ক'রে আমরা পাই

$$-x_2 = -\frac{L_b}{R} \cdot \frac{\Delta T_b}{T_o^2}$$
 অর্থাৎ $\Delta T_b = \frac{RT_o^2 x_a}{L_a}$... (17)

র্যাদ দ্রবণে দ্রাবকের পরিমাণ a গ্রাম, দ্রাবের পরিমাণ b গ্রাম এবং দ্রাবক ও দ্রাবের আগবিক ওজন বথাক্রমে m_1 এবং m_2 হর, তাহলে দ্রবণটি লঘু হওরার $x_2=bm_1/am_2$ হবে। সেক্ষেত্রে,

$$\Delta T_b = \frac{RT_o^3}{L_e} \cdot \frac{bm_1}{am_2} \quad \cdots \qquad (18)$$

$$= \frac{RT_o^3}{1000 m_1 l_e} \cdot \frac{1000bm_1}{am_2}$$

$$= \frac{RT_o^3}{1000 l_e} \cdot \frac{1000b}{am_2} \quad \cdots \quad (19)$$

 $l_s=$ দ্রাবের প্রতি গ্রামের বাষ্পীভবন তাপ। প্রতি 1000 গ্রাম দ্রাবকে দ্রবীভূত দ্রাবের গ্রাম অণুসংখ্যাকে দ্রবণের মোল্যাল গাঢ়ত্ব বলা হয়। এক্ষেত্রে মোল্যাল গাঢ়ত্ব (c_m) হবে $1000b/am_s$ । R-এর মান 2 ক্যাল্যারি প্রতি ডিগ্রী প্রতি গ্রাম অণু ধরলে (19) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\Delta T_b = \frac{0.002 \ T_o^2}{l_o} \cdot c_m \qquad \cdots \qquad (20)$$

$$=K_b.\ c_m \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (21)$$

 $K_b=0.002T_0^2/l_s=$ ধ্রুবক। এই ধ্রুবককে মোল্যাল উল্লয়ন ধ্রুবক (molal elevation constant) বলা হয়, কারণ 1 মোল্যাল $(c_m=1)$ দ্রবণে K_b স্ফুটনাংক উল্লয়নের পরিমাণ নির্দেশ করে।

(21) নং সমীকরণ দ্রাবকের স্ফুটনাংক উন্নয়ন ও দ্রবণের গাঢ়ম্বের মধ্যে সম্পর্ক-নির্দেশক। এই সমীকরণ অনুষারী ও তড়িংবিশ্লেষ্য নয় এমন পদার্থের লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে। কারণ উষায়ী হলে দ্রবণের উপরিভাগে দ্রাবক বাম্পের সংগে দ্রাবের বাম্পও থাকবে, ফলে দ্রবণে দ্রাবের পরিমাণ কমে বাবে। আর তড়িংবিশ্লেষ্য হলে দ্রবণে দ্রাবের বিয়োজনের ফলে মোল্যাল

শক্তির বৃদ্ধি ঘটবে। সৃতরাং দেখা যাচ্ছে বে, কোন জাবকে অসুখারী এবং ভড়িৎবিশ্লেষ্য নয় এমন জাব জবীভুভ হবার ফলে জাবকের স্ফুটনাংকের যে উন্নয়ন ঘটবে ভা জবণের মোল্যাল গাঢ়ন্দের সমানুপাভিক হবে। এই বক্তব্যকে স্ফুটনাংক উল্লয়নের সূত্র বলা হয়।

কোন দ্রাবকের মোল্যাল উন্নয়ন অংক তার স্ফুটনাংক এবং বাষ্পীভবন তাপ থেকে হিসাব করা যায়। যেমন জলের ক্ষেত্রে স্বাভাবিক স্ফুটনাংক $100^{\circ}C$ বা $373^{\circ}K$ এবং প্রতি গ্রামের বাষ্পীভবন তাপ 539 ক্যান্সরি হওয়ায়,

$$K_b = \frac{0.002T_0^2}{l_s} \qquad \cdots \qquad (22)$$
= 0.515

পরীক্ষায় দেখা যায় যে কোন দ্রাবকে K_b -মান দ্রাবের প্রকৃতির উপর নির্ভরশীল নয়, অর্থাৎ স্ফৃটনাংক উময়ন একটি সংখ্যাগত ধর্ম । পরত্ত্ব বিভিন্ন দ্রাবকের পরীক্ষালব্ধ K_b -মান ও (22) নং সমীকরণের সাহায্যে পাওয়া K_b -মানের মধ্যে যথেণ্ট মিল থাকায় মনে করা যায় যে (21) নং সমীকরণে উপনীত হবার জন্য যেসব ধারণা করা হয়েছে সেগুলি ঠিক ।

আণবিক ওজন নির্ণয়:
$$\Delta T_b = K_b c_m = K_b \frac{1000b}{am_s}$$

বা $m_a = \frac{K_b}{\Delta T_b} \cdot \frac{1000b}{a}$ \cdots (23)

(23) নং সমীকরণের দক্ষিণদিকের প্রতিটি রাশি পরিমাপযোগ্য হওয়ায় দ্রাবের আণবিক ওজন m_s নির্ণন্ন করা যাবে। নির্দিষ্ট দ্রাবকে জ্ঞাত দ্রাবের নির্দিষ্ট পরিমাণ দ্রবীভূত করে স্ফুটনাংক উলয়ন নির্ণন্ন করে K_b নির্ণন্ন করা হর। তারপর দ্রাবকের নির্দিষ্ট পরিমাণে নির্দিষ্ট পরিমাণ দ্রাব দ্রবীভূত করে স্ফুটনাংক উলয়ন মাপা হয়। এই পদ্ধতিকে ইবিউলিওজাপিক পদ্ধতি (ebullioscopic method) বলা হয়। স্ফুটন সংক্রান্ত পরীক্ষা-নিরীক্ষাকে ইবিউলিওকোপি (ebullioscopy) বলা হয়।

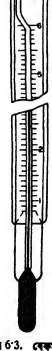
স্টুলাংক উল্লেখ পরীকামূলক নির্ণন্ন (Elevation of boiling point—experimental determination) ঃ

(a) বেকম্যান পদ্ধতি (Beckmann's method): স্ফুটনাংক

উন্নয়নের পরিমাণ বিভিন্ন প্রাবকের ক্ষেত্রে বেশ কম হওরার সাধারণ থার্মোমিটার ব্যবহার করা বার না। এইজন্য বেকম্যান একটি থার্মোমিটার উদ্ভাবন করেন বার সাহায্যে 0.01° পর্যন্ত সঠিকভাবে মাপা বার। এই থার্মোমিটারকে বেকম্যান থার্মোমিটার বলে। এই থার্মোমিটারের সাহায্যে প্রাবক বা প্রবণের সতিকারের স্ফুটনাংক মাপা হয় না, সরাসরি প্রাবক ও প্রবণের স্ফুটনাংকের ব্যবধান মাপা হয়। এর নিচের দিকে আছে একটি বৃহৎ বাল্ব, বার উপরের দিকে একটি সরু কৈশিক নল সংযুক্ত আছে। এই কৈশিক নল থার্মোমিটারের উপরের দিকে আর একটি বাল্বে গিয়ে শেষ হয়।

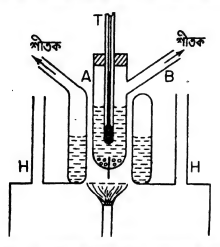
উপরের বাল্ব্টি মার্কারীর সপ্তরভাগুর হিসেবে কাজ করে। নিচের বাল্বে মার্কারী ভরা থাকে এবং প্রয়োজনবোধে উপর থেকে নিচে অথবা নিচ থেকে উপরে মার্কারীর স্থানান্তরণ ঘটিয়ে নিচের বাল্বের মার্কারীর পরিমাণ বাড়ানো বা কমানো যায়। থার্মোমিটারটিতে মোট 6° রেখাক্ষন আছে এবং প্রতি ডিগ্রীকে 100 ভাগে ভাগ করা আছে। পরীক্ষার শ্বনতে থার্মোমিটারটিকে এমনভাবে উপযোজন করা হয় যাতে দ্রাবক বা দ্রবণের স্ফুটনের সময়ে মার্কারীর শীর্ষতল রেখাক্ষনের মধ্যে থাকে।

একটি বড় ব্যাদের পরীক্ষানল (A) নেওয়া হয়। এই নলের উপরের দিকে একটি পার্শ্বনল (B) আছে। এই পার্শ্বনলকে একটি শীতকের (condenser) সংগে যুক্ত করা হয়। এর ফলে স্ফুটনের সময়ে যে বাল্প বেরিয়ে যায় তা আবার জমে তরল হয়ে A-এর মধ্যে ফিরে আসে। A-এর মধ্যে ওজন করে নির্দিন্ট পরিমাণ দ্রাবক নেওয়া হয় এবং এর মুখে একটি বেকমাান খার্মোমিটার (T) এমনভাবে লাগানো হয় যাতে খার্মোমিটারের নিমুদেশ তরলে ভূবে থাকে। A নলের নিমুদেশে একটি Pt তারের অংশ সীল করা থাকে। নলের ভিতরের তরলে কয়েকটি কাচের টুকরো ভূবিয়ে দেওয়া হয়। এই দুটি ব্যবস্থা বায়া অতি উত্তাপন নিবারণ করা হয়। এরপর বস্রটিকে (6:4) নং চিত্রে দেখানোমত খীরে ধীরে উত্তপ্ত করা হয়। ঠিক স্ফুটনের সময়ে



চিত্ৰ 6·3. বেক্ষয়াৰ পাৰ্নোবিটাৰ

থার্মোমিটারের মার্কারীপৃষ্ঠ অচল থাকে এবং তার উচ্চতা দেখে নেওরা হর। এরপর যন্দ্রটিকে শীতল করে নির্দিন্ট পরিমাণ দ্রাব উপরোক্ত দ্রাবকের মধ্যে যোগ করে দ্রবীভূত করা হয় এবং একই ভাবে দ্রবণের স্ফুটনাংক দেখা হয়।



চিত্ৰ 6'4. 'ফুটনাংক উন্নয়ন নিৰ্ণয়—বেকম্যান পদ্ধতি

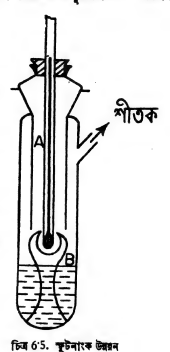
অতি উত্তাপন নিবারণের জন্য A-কে সরাসরি উত্তপ্ত করা হয় না । দৃই-দেয়ালবিশিন্ট একটি পাত্রের মধ্যে একে রাখা হয় । এই পাত্রটির মধ্যে দ্রাবক নেওয়া হয় এবং এই দ্রাবককে ফুটত অবস্থায় রাখা হয় । সমগ্র বল্রটিকে অ্যাসবেন্টস্ পাতের উপর বসিয়ে উত্তপ্ত করা হয় ।

(b) কট্রেল পদ্ধতি (Cottrell's method): এই পদ্ধতিতে বে বলা বাবহার করা হয় তা (6.5) নং চিত্রে প্রদর্শিত হল। বড় ব্যাসের একটি নল A-এর মধ্যে নির্দিন্ট পরিমাণ দ্রাবক নেওয়া হয়। A-এর পার্শ্বনল শীতকের সংগে বৃক্ত থাকে। এর ফলে স্ফুটনের সময়ে বেরিয়ে-যাওয়া বাল্প আবার মূল পাত্রে ফিরে আসে। এই নলের মূখে একটি থার্মোমিটার প্রবিষ্ট করানো হয়। থার্মোমিটারটি এমনভাবে রাখা হয় যাতে A-এর মুখের ঢাকনা হিসেবেও এটি কাজ করতে পারে। A-এর নিচের দিকে (ভিতরে) একটি সাক্ষিদ্র চাকা অনুভূমিকভাবে রাখা হয় এবং তার উপরে একটি- ফানেল উল্টোজারে রাখা হয়। এই ফানেলের শেষাংশ এমনভাবে দুভাগে বিভক্ত বে থার্মোমিটারের বাল্ব্টি দুইভাগের মধ্যে থাকে। দ্রাবককে ছোট বার্নারের সাহাবো ধীরে ধীরে উত্তপ্ত করলে স্ফুটনের সময়ে ফানেলের নলের মধ্য দিয়ে

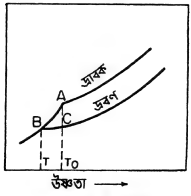
দ্রাবক উপরে উঠে গিয়ে থার্মোমিটারের বাল্ব্টি ভিচ্নিরে দের। থার্মোমিটারের এই অবস্থার লক্ষিত উক্ষতাই দ্রাবকের স্ফুটনাংক। এরপর

যক্তিকৈ ঠাণ্ডা করে নির্দিষ্ট পরিমাণ দাব A-এর মধ্যে প্রবিষ্ট করে দ্রবীভত করা হয় ও একই ভাবে দ্রবণের স্ফুটনাংক মাপা হয়।

দ্রবীভূত পদার্থের জন্ম দ্রাবকের হিমাংক অবন্যন (Depression of the freezing point of a solvent due to a dissolved substance): তরল দাবকের বাষ্প-চাপ-উষ্ণতা লেখ যে বিন্দুতে (A) কঠিন দাবকের বাষ্পচাপ-উষ্ণতা লেখের সংগে মিলিত হয় সেই বিন্দুর উষ্ণতা তরল দ্রাবকের হিমাংক (T_0) । এই বিন্দুতে কঠিন ও তরল দ্রাবক সাম্যাবস্থায় থাকে এবং দ্রাবকের বাষ্পচাপ (ধরা যাক) p° । দ্রবলের বাষ্পচাপ-উষ্ণতা লেখ যে বিন্দুতে (B) কঠিন দ্রাবকের বাষ্পচাপ-উষ্ণতা লেখের সংগে মিলিত হয় সেই বিন্দুর উকতা হল দ্রবণের হিমাংক (T)। স্পর্যতই $T < T_{
m o}$ । $T_{
m o} - T$



নির্ণর -কটুরেল পদ্ধতি



डिज 6.6. हिमारक व्यवनमन

 $(=\Delta T_j)$ -কে বলা হয় হিমাংক অবনমন। B বিন্দুতে দ্রাবকের বাষ্পচাপ p_s ধরা বাক। T_o উক্ষতার দ্রবণের বাষ্পচাপ p (C বিন্দু) ধরা বাক।

A এবং B বিন্দৃতে ক্ল্যাপেরন-ক্লসিয়াস সমীকরণ প্রয়োগ করে পাওয় বার,

$$lnp^{\circ} = -\frac{L_{\bullet}}{RT_{0}} + z \ (\ \text{seq} \) \qquad \cdots \qquad (24)$$

$$qat \quad lnp_{\bullet} = -\frac{L_{\bullet}}{RT} + z \quad (\text{gea} \quad) \qquad \cdots \qquad (25)$$

অর্থাৎ
$$\ln \frac{p_o}{p_o} = -\frac{L_o}{R} \left[\frac{1}{T} - \frac{1}{T_o} \right]$$

$$= -\frac{L_o \Delta T_f}{RTT_o} = -\frac{L_o \Delta T_f}{RT_o^2} \qquad \cdots \qquad (26)$$

ষেহেতৃ T এবং $T_{
m o}$ -এর মধ্যে খুব বেশি ব্যবধান নেই, সেইজন্য $TT_{
m o}=T_{
m o}$ জেখা যায় । $L_s=$ দ্রাবকের আগবিক উর্ধবপাতন তাপ ।

B এবং C বিন্দুতে পাওয়া যায়,

এবং
$$lnp = -\frac{L_{\bullet}}{RT_{o}} + \varepsilon'$$
 (ধ্রুবক) ··· (28)

$$\operatorname{valle} \ln \frac{p}{p_s} = -\frac{L_s}{R} \left[\frac{1}{T_o} - \frac{1}{T} \right] = \frac{L_o \Delta T_f}{R T_o^2} \quad \cdots \tag{29}$$

 $L_s=$ দ্রাবকের বা দ্রবণের (লঘু হওয়ায়) আণবিক বাষ্পীভবন তাপ ।

(26) ও (29) নং সমীকরণ পরস্পর যোগ করে পাওয়া যায়,

$$\ln \frac{p}{p_0} = -\frac{(L_s - L_s)\Delta T_f}{RT_0^s} = -\frac{L_f \Delta T_f}{RT_0^s} \qquad \cdots \tag{30}$$

 $L_f = L_s - L_s =$ দ্রাবকের আর্ণাবক গলন তাপ। (30) নং সমীকরণ (15) নং সমীকরণের অনুরূপ। সূতরাং স্ফুটনাংক উন্নয়নের ক্ষেত্রে ষেরূপ করা হয়েছে সেইরূপে অগ্রসর হয়ে পাওয়া য়াবে,

$$\Delta T_f = \frac{RT_0^2 x_2}{I} \qquad \cdots \qquad (31)$$

 $x_s =$ দ্রবণে দ্রাবের আর্ণাবক ভ্রমাংশ $\approx bm_1/am_s$ । a, b, m_1 , এবং m_s বথাক্রমে দ্রাবকের পরিমাণ, দ্রাবের পরিমাণ দ্রাবকের আর্ণাবক ওজন এবং দ্রাবের আর্ণাবক ওজন । সূতরাং

$$\Delta T_f = \frac{RT_0^2}{L_f} \cdot \frac{bm_1}{am_2} = \frac{RT_0^2}{l_f} \cdot \frac{b}{am_2} \qquad \cdots \tag{32}$$

$$=\frac{RT_0^2}{1000l_f}\frac{1000b}{am_a}$$
 ... (33)

পূর্বের ন্যায় অগ্রসর হয়ে পাওয়া যায়,

$$\Delta T_f = \frac{0.002 \ T_o^a}{l_f} \cdot c_m \qquad \cdots \qquad (34)$$

$$=K_{f}.c_{m} \qquad \cdots \qquad (35)$$

 $c_m =$ দ্রবণের মোল্যাল গাড়ম্ব। $K_f =$ ধ্বনক। K_f -এর নাম মোল্যাল অবনমন অংক (molal depression constant), কারণ 1 মোল্যাল দ্রবণে K_f অবনমনের মান নির্দেশক।

স্ফুনাংক উন্নয়নের ন্যায় একেত্রে (৪5) নং সমীকরণ থেকে বলা বায় বে অবুধায়ী এবং ভড়িৎবিশ্লেষ্ট নয় এমন জাব কোন জাবকে জবীভুড হলে জাবকের হিমাংকের যে অবনমন ঘটে ভা জবণের মোল্যাল গাঢ়ছের সমানুপাতিক। এই বক্তব্যকে হিমাংক অবনমনের সূত্র বলা হয়।

জাবের আণবিক ওজন নির্ণয়: m_a আণবিক ওজনবিশিষ্ট দ্রাবের b গ্রাম যদি দ্রাবকের a গ্রামে দ্রবীভূত হয় তাহলে দ্রবণের মোল্যাল গাঢ়ম্ব হবে $1000b/am_a$ । সূতরাং (35) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\Delta T_f = K_f \frac{1000b}{am_s}$$
আর্থাৎ $m_s = K_f \frac{1000b}{a\Delta T_f}$... (36)

জ্ঞাত দ্রাবের দ্রবণ নিয়ে পরীক্ষা করে দ্রাবকের K_f নির্ণয় করা হয় । ΔT_f পরিমাপযোগ্য রাশি হওয়ায় (36) নং সমীকরণের সাহাব্যে দ্রাবের আগবিক ওজন m_s নির্ণয় করা যাবে ।

উদাহরণ: 100 গ্রাম জলে 0.684 গ্রাম চিনি দ্রাবিত করলে জলের হিমাংক $0.037^{\circ}C$ কমে যার। জলের আণবিক হিমাংক অবনমন হিসাব কর। চিনির আণবিক ওজন 342।

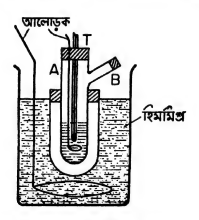
(কলিকাতা, সাম্মানিক 1965—অন্দিত)

মোল্যাল গাঢ়ম্ব
$$c_m = \frac{0.684 \times 1000}{342 \times 100} = 0.02$$

$$K_f = \Delta T_f/c_m = 0.037/0.02 = 1.85$$
 ডিগ্রী/মোল্যাল।

হিমাংক অবনমন-পরীক্ষামূলক নির্ণয় (Depression of freezing point - experimental determination) :

 (a) বেকম্যান পছতি: পার্শ্বনলযুক্ত একটি বড় ব্যাসের কাচনলে
 (A) নির্দিণ্ট পরিমাণ রাবক নেওয়া হয়। নলের মৃথ যে ছিপি দ্বারা বন্ধ করা হয় তার মধ্য দিয়ে একটি বেকম্যান থার্মোমিটার এবং একটি আলোড়ক



हिख 6.7. हियारक व्यवनमन निर्वत्र (व्यक्तमान)

প্রবিষ্ট করানো হর। থার্মোমিটারের বাল্ব্ দ্রাবকের মধ্যে ভূবে থাকে। A-কে আরও বড় ব্যাসের অপর একটি কাচনলের মধ্যে রাখা হর। এর ফলে দৃটি নলের মধ্যবর্তী অঞ্চলে যে বায়ু থাকে তার ধারা অতিশীতলীকরণ নিবারিত হর। সম্পূর্ণ যন্দ্রটিকে অতঃপর হিমমিশ্রে আংশিক নিমন্দ্রিত কর। হয়। প্রথমে A নলটিকে সরাসরি হিমমিশ্রে নিমন্দ্রিত করে দ্রাবককে কঠিনে পরিণত করা হয়। তারপর হাতের গরমে ঐ কঠিনকে পুনরায় তরলে

পরিণত করে (6·7) নং চিত্রে দেখানো মত রাখা হয় এবং দ্রাবককে আলোজিত করা হয়। কঠিনীভবনের সময়ে বে ছির উক্তা পাওয়া বায় তা থার্মোমিটার T থেকে দেখে নেওয়া হয়। এই উক্তা হল বিশৃদ্ধ দ্রাবকের ছিমাংক। এরপর A-কে হিমামশ্রের বাইরে এনে ভিতরের দ্রাবককে তরল করে পার্শ্বনলের মধ্য দিয়ে নির্দিত্ট পরিমাণ দ্রাব বোগ করা হয়। দ্রাব দ্রবীভূত হবার পর পুনরায় উপরের মত হিমাংক মাপা হয়। এই হিমাংক দ্রবণের হিমাংক। দৃটি হিমাংকের পার্থকা হল হিমাংক অবনমনের পরিমাণ।

(b) রাস্টের পদ্ধতি (Rast's method): রাস্ট লাবক হিসেবে ক্যামফর (বর্পুর) ও ক্যামফরসঞ্জাত যোগসমূহ ব্যবহার করেন। এই দ্রাবকগুলির মোল্যাল অবনমনের পরিমাণ এত বেশি (ক্যামফরের ক্ষেত্রে pprox 40) যে লঘু দূরণগুলির ক্ষেত্রেও হিমাংক অবনমনের পরিমাণ বেশ বেশি হর এবং সাধারণ থার্মোমিটারের সাহায্যেই তা লক্ষ্য করা যায়। প্রথমে ক্যামফরের গলনাংক নির্ণয় করা হয়। চূণিত ক্যামফরকে একটি একমুখ বন্ধ ছোট কৈশিক নলের মধ্যে নিয়ে নলটিকে একটি থার্মোমিটারের ভিজে বাল্বের উপর আটকে দেওরা হয়। তারপর সালফিউরিক অ্যাসিড গাহে ঐ থার্মোমিটারের বালুব্ টি নিমন্জিত করা হয়। ফলে কৈশিক নলটিও আংশিক নিমন্জিত হয়। এরপর ধীরে ধীরে অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করা হয়। ক্যামফরের গলনের সমরে উব্দতা লক্ষ্য করা হয়। আবার গলিত ক্যামফরের কঠিনী-ভবনের উষ্ণতাও লক্ষ্য করা হয়, অবশ্য এসময়ে বার্নার সরিয়ে নিয়ে আাসিডকে ঠাণ্ডা হতে দেওয়া হয়। দৃটি উক্তার গড় হল ক্যামফরের গলনাংক। নির্দিন্ট পরিমাণ ক্যামফরের সংগে নির্দিন্ট পরিমাণ কঠিন দ্রাব মিশিরে উত্তাপ দারা মিশ্রণকে সম্পূর্ণ গালিরে নিয়ে আবার ঠাণ্ডা করে মিশ্রণকে কঠিন করা হয়। এই কঠিনের গলনাংক উপরের পদ্ধতি অনুসারে মাপা হয়। এটি হল দ্রবণের গলনাংক। ক্যামফরের গলনাংক ও এই গলনাংকের পार्थकारे इन रियाश्क अवनयन ।

অস্মোসিস ও অস্মোটিক চাপ (Osmosis and osmotic pressure): কোন দ্রবণকে তার দ্রাবক থেকে জীবদেহের বিদ্ধী (animal membrane) দ্বারা পৃথক করে রাখলে দেখা বার বে দ্রাবক দ্রবণে প্রবেশ করে দ্রবণকে আরও লঘু করে দের। এই বিদ্ধীগৃলির বৈশিন্টা এই বে এগুলি সাজ্দ্র হলেও এদের ভিতর দিয়ে কেবলমাত্র একশ্রেণীর (বেমন দ্রাবক) অথুই চলাচল করতে পারে। এই কারণে এগুলিকে আপ্রেবেশ্র

विद्वी (semipermeable membarane) বলা হয়। জীবদেহের বিদ্বা ছাড়া আরও বহু পদার্থকে, বেমন সেলোফেন কাগজ, কপার ফেরোসায়ানাইড ধারা প্রকোপত দেয়ালসমূহ প্রভৃতিকে আপ্রবেশ্য বিদ্বা ছিসেবে ব্যবহার করা যায়। দ্রবণকে আপ্রবেশ্য বিদ্বা ধারা অধিকতর লম্ব দ্রবণ (একই দ্রাব ও দ্রাবক) থেকে পৃথক করে রাখলেও লম্ব্তর দ্রবণ থেকে গাঢ়তর দ্রবণে দ্রাবকের অনুপ্রবেশ ঘটে। কোন দ্রবণকে তার দ্রাবক থেকে অথবা একই লম্বতর দ্রবণ থেকে আপ্রবেশ্য বিদ্বা ধারা পৃথক করে রাখলে দ্রাবক বা লম্বতর দ্রবণ থেকে গাঢ়তর দ্রবণে দ্রাবকের এই বে অনুপ্রবেশ ঘটে, একে অস্থাসাস বলা হয়।

1748 সালে অ্যাবিব নোলেত্ (Abbe Nollet) দেখান বে জীবদেহের বিল্লী দারা প্রভূত থালির মধ্যে কোহল ভার্ত করে সেই থালিকে জলে



চিত্ৰ 6'8. অস্যোসিস

আংশিক নিমন্তিত করে রাখলে জল চমশ থিলর মধ্যে ঢুকতে থাকে এবং থালর মধ্যে ঢুকতে থাকে এবং থালর মধ্যেকার চাপ ক্রমশ বাড়তে বাড়তে এমন পর্যায়ে আসে যে শেষপর্যন্ত থালিট ফেটে যায়। অস্মোসিস ঘটনার এটিই প্রথম পর্যবেক্ষণ! নিচের মত পরীক্ষা বারা অস্মোসিস দেখানো যায়। একটি থিসূল ফানেলের মুখ শ্করের হুলী বারা আবদ্ধ করে উল্টে নেওয়া হয় এবং এর মধ্যে স্ক্রোজ দ্রবণ নেওয়া হয়। এই অবস্থায় ফানেলটিকে (6.৪) নং চিত্রে দেখানোমত জলে অথবা লঘ্তর স্ক্রোজ দ্রবণে আংশিক নিমন্তিত করা হয়। এইভাবে রেখে দিলে দেখা যায় যে বাইরে থেকে জল ক্রমশ ফানেলের মধ্যে প্রবেশ করতে থাকে এবং ফানেলের মধ্যেকার দ্রবণপৃষ্ঠ উপরের

দিকে উঠতে থাকে। এই প্রক্রিয়া অতি ধীরে ধীরে সংঘটিত হয়। শেষ-পর্যন্ত দ্রবণপৃষ্ঠ স্থির হয়, অর্থাৎ বাইরে থেকে ভিতরে জলের আর অনুপ্রবেশ ঘটে না। এই অবস্থায় ভিতরের দূবণ ও বাইরের দ্রাবক বা দ্রবণের মধ্যে একটি সাম্য প্রতিষ্ঠিত হয়।

উপরের পরীক্ষার দেখা যাচ্ছে যে ফানেলের মধ্যে জলক্ষৈতিক চাপের (hydrostatic pressure) সৃষ্টি হয় এবং এই চাপ একটি সর্বোচ্চ সীমার উপনীত হলে অস্মোসিস বন্ধ হয়। এই সর্বোচ্চ চাপকে সাধারণভাবে অস্মোটিক চাপ (osmotic pressure) বলা বায়। অস্মোটিক চাপের সঠিক সংজ্ঞা নিরূপণ করা যায় নিচের মত। একটি দ্রবণকে তার দ্রাবক থেকে সম্পূর্ণভাবে আপ্রবেশ্য ঝিল্লী দ্বারা পৃথক করে রাখলে দ্রবণে



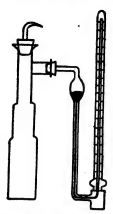
চিত্ৰ 6.9. অস্মোটিক চাপ

দ্রাবকের যে অনুপ্রবেশ ঘটবে তা বদ্ধ করার জন্য দ্রবণের উপর চাপ বৃদ্ধি করতে হবে। সাম্য প্রতিষ্ঠিত হওয়া পর্বন্ধ এই চাপবৃদ্ধি চলবে। সাম্যাবদ্ধার দ্রবণের উপর প্রযুক্ত এই আতিরিক্ত চাপই হবে দ্রবণের অস্মোটিক চাপ। অস্মোটিক চাপ থেহেতু উক্তার সংগে পরিবর্তিত হয়, অতএব পরীক্ষার সময়ে উক্তা দ্পির রাখতে হবে।

স্তরাং নির্দিষ্ট উষণ্ডায় কোন জবণের অস্মোটিক চাপ বলভে বোঝা যায় যে ঐ জবণকে ভার জাবক থেকে একটি সম্পূর্ণভাবে আপ্রবেশ্য ঝিল্লী ঘারা পৃথক করে রাখলে ঝিল্লীর মধ্য দিয়ে জবণে জাবকের অস্প্রবেশ সম্পূর্ণভাবে বন্ধ করার জন্ম সাম্যাবন্ধায় জবণের দিকে ঝিল্লীর উপর যে অভিরিক্ত চাপ প্রয়োগ করভে হবে ভাই।

অস্মোটিক চাপ মাপনঃ (a) কেফারের পছতি (Pfeffer's method) ঃ কোন দ্রবণের অস্মোটিক চাপ পরিমাপের প্রধান অস্বিধা হল উপযুক্ত বিল্লীর অভাব। প্রথমত বিল্লীকে সঠিকভাবে আপ্রবেশ্য হতে হবে এবং দ্বিতীয়ত তাকে ভালোরকমের চাপসহ হতে হবে। ফেফার এই অস্বিধা দ্র করেন অজৈব অধঃক্ষেপ কপার ফেরোসারানাইড দারা প্রভৃত বিল্লী ব্যবহার করে। তিনি অনুস্কৃত চীনেমাটির তৈরী একটি চোঙাকৃতি

পাত্রের দেরালের ছিদ্রগৃলির মধ্যে কপার ফেরোসারানাইডের অধঃক্ষেপণ ঘটান। ফলে ছিদ্রগৃলির আকার ছোট হরে যায় এবং কপার ফেরো-সারানাইডের আপ্রবেশ্য প্রকৃতি থাকার দেরালগুলি আপ্রবেশ্য ঝিল্লীর ন্যার



চিত্ৰ 6·10. অন্যোটক চাপ মাপন (কেকার)

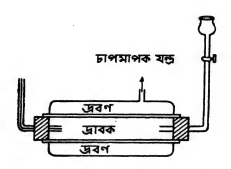
আচরণ করে। অধঃক্ষেপণ ঘটান হয় এইভাবে—
চোণ্ডটিকৈ প্রথমে ভালোভাবে পরিক্ষার করে
শ্ন্যীকরণ (evacuation) প্রক্রিয়া খারা ছিদ্রসমূহ
থেকে বায়্ব সম্পূর্ণত বের করে দেওয়া হয়।
চোণ্ডটিকে জলে ডোবানোর পর 3% কপার সালফেট
দ্রবণ খারা পূর্ণ করা হয় এবং ঐ দ্রবণের মধ্যে
কয়েক ঘণ্টা খাড়াভাবে রাখা হয়। দ্রবণ থেকে
বাইরে এনে পার্রটির উপরিভাগ পাতিত জলে ধ্রয়
নিয়ে ফিল্টার কাগজ খারা মৃছে নেওয়া হয়।
বায়ুতে কিছুক্ষণ রাখার পর পার্রটির মধ্যে 3%
পার্টাদিয়াম ফেরোসায়ানাইড দ্রবণ ঢালা হয় এবং
পার্রটিকে পূর্বোক্ত কপার সালফেট দ্রবণে খাড়াভাবে
আংশিক ডোবানো হয়। কপার আয়ন ও

কেরোসায়ানাইড আয়ন পরস্পর বিপরীতমুখে শ্রমণ করার ছিদ্রমধ্যে কপার ফেরোসায়ানাইড অধঃক্ষিপ্ত হয়। এইভাবে পারটির দেয়ালগুলিকে আপ্রবেশ্য করা হয়। পরবর্তী কালে মোর্স (Morse), ফ্রেজার (Frazer) এবং তাঁদের সহক্রীমর্ক (1901—1923) তাঁড়ংবিশ্লেষণ পদ্ধতিতে ছিদ্রমধ্যে অধঃক্ষেপণ ঘটিরে আরও ভালো আপ্রবেশ্য ঝিল্লী প্রস্তৃত করেন। তারা পারের মধ্যে লঘু কপার সালফেট দুবণ নিয়ে পারটিকে খাড়াভাবে স্থাপন করেন লঘু পটাশিয়াম ফেরোসায়ানাইড দুবণের মধ্যে। পারটির মধ্যে একটি কপার ইলেকট্রোড এবং বাইরের দ্রবণে একটি প্রাটিনাম ইলেকট্রোডের সাহাব্যে তাঁড়ংচালনা করেন। কপারকে করা হয় আ্যানোড। তাঁড়ংচালনার ফলে কপার আয়ন বহিমু খে এবং ফেরোসায়ানাইড আয়ন অয়মু খে ধাবিত হওয়ার ফলে ছিদ্রমধ্যে অধঃক্ষেপণ ঘটে। যত বেশি অধঃক্ষেপ ছিদ্রমধ্যে সঞ্চিত হয় রোধ ততই বেড়ে যায়। এইভাবে সৃষ্ঠু অধঃক্ষেপণ ঘটিয়ে ভালো ঝিল্লী পাওয়া য়য়। পারটিকে এরপর ধুয়ে শুকিরে নেওয়া হয়।

অতঃপর পারটির মধ্যে দ্রবণ নেওর। হয় এবং এর মুখে একটি T আকারের নল সংযুক্ত করা হয়। এই T-নলের একমুখে একটি ম্যানোমিটার লাগানো

হয়, বার অপর মুখটি বন্ধ থাকে। T-নলের উপরের মুখ ছিপি ধারা বন্ধ করা হয়। সমগ্র বন্দাটিকে দ্রাবকের মধ্যে স্থাপন করা হয়। অস্মোসিসের ফলে পাত্রের মধ্যে চাপ বৃদ্ধি পায়। সাম্যাবন্ধা প্রতিন্ঠিত হলে ম্যানোমিটার থেকে চাপ লক্ষ্য করা হয়। এই চাপই পরীক্ষার উক্তার দ্রবণের অস্মোটিক চাপ।

বার্কলে ও হার্টলের পদ্ধতি (Berkeley and Hartley's method): এই পদ্ধতিতে একটি চীনেমাটির চোঙকে অস্মোটিক চাপ পরিমাপের জন্য সেল হিসাবে ব্যবহার করা হয়। চোঙের দেয়ালের ছিন্তগুলির মধ্যে তড়িং-বিপ্লেষণ পদ্ধতিতে কপার ফেরোসায়ানাইড অধ্যক্ষিপ্ত করা হয়। এই সেলকে গানমেটালের তৈরী একটি অপেক্ষাকৃত বড় চোঙের



চিত্ৰ 6'11. অস্যোটিক চাপ মাপন (বাৰ্কলে ও হাৰ্টলে)

মধ্যে সম-অক্ষীর ভাবে (coaxially) স্থাপন করা হর। যন্দ্রটিকে অনৃভূমিকভাবে রাখা হয়। সেলের দৃই মুখ ছিপি দ্বারা বদ্ধ করা হয়। একমৃথে
ছিপির মধ্য দিয়ে একটি খাড়াভাবে রক্ষিত ফানেলের প্রান্তদেশ এবং অপরমৃথে
একই ভাবে একটি খাড়াভাবে রক্ষিত কৈশিক নলের শেষাংশ সেলের মধ্যে
প্রবিষ্ট করানো হয়। ফানেলের সাহাযো সেলের মধ্যে প্রাবক প্রবিষ্ট
করানো হয়। বাইরের চোঙের পিঠে একটি চাপমাপক যল (pressure
gauge) লাগানো থাকে। সেলের মধ্যে প্রাবক নেওরা হয় এবং সেল ও
বাইরের চোঙের মধ্যবর্তী অঞ্চলে প্রবণ নেওরা হয়। ফানেল ও সেলের সংযোগ
স্পাককের সাহাযো বদ্ধ করে কৈশিক নলে প্রাবকের উক্ততা লক্ষ্য করা হয়।
অস্মোসিসের ফলে প্রাবক প্রবণে প্রবেশ করে এবং কৈশিক নলে প্রাবকের
উক্ততা কমে যায়। বাইরের চোঙের পিঠের উপর চাপ প্রয়োগ করে প্রবণ

থেকে দাবককে আবার সেলের মধ্যে বেতে বাধ্য করা হয় এবং কৈশিক নলে দাবকের উচ্চতা প্রারম্ভিক শুরে নিরে বাওরা হয়। এইভাবে সাম্যাবস্থা প্রতিশ্ঠিত হলে বে চাপ লক্ষ্য করা যাবে তাই হবে পরীক্ষার উক্ষতায় ঐ দ্রবলের অস্মোটিক চাপ।

অস্মোটিক চাপ পরিমাপের ফল: ফেফারের পদ্ধতিতে অনেক কটি ছিল। বিশেষত উকতা দ্বির রাখার বিষয়ে এবং ঝিল্লীর আপ্রবেশ্যতা সম্পর্কে সন্দেহের অবকাশ ছিল। মোর্স, ফ্রেজার বা বার্কলে ও হার্টলের পদ্ধতিতে আরো ভালো ফল পাওয়া গেলেও ফেফারের প্রাপ্ত ফলসমূহের যথেত গ্রুক্ত শ্রীকার করা হয়ে থাকে। নিচে অস্মোটিক চাপ পরিমাপের কিছু ফল লিপিবদ্ধ করা হল।

তালিক $6^{\circ}1$. জলীয় সূক্রোজ দ্রবণের অস্মোটিক চাপ (ফেফার)— $15^{\circ}C$

গাঢ়ম্ব (c) প্রতি 100 গ্রাম জঙ্গে দ্রাবের পরিমাণ (গ্রাম)	অসমোটিক চাপ (π) মি. মি. মার্কারী	$\frac{\pi}{c}$
1	535	535
2	1016	50 8
2.74	1518	554
4	2082	521
6	3075	513

তালিকা 6'2. জলীর সূক্রোজ দ্রবণের অসমোটিক চাপ (ফেফার)

পরম উক্তা ° $K\left(T ight)$	অসমোটিক চাপ (π)	π/T
280	505 โม. โม.	1.80
286.9	525	1.83
295.2	548	1.85
305.2	544	1.79
309.2	567	1.83

অস্থোটিক চাপের স্ত্রসমূহ: ফেফারের পরীকালক ফলসমূহের পর্যবেক্ষণ বারা ভাণ্ট হফ (Van't Hoff) 1886 সালে অস্মোটিক চাপের দৃটি সূত্র উদ্ভাবন করেন এবং তার সাহায্যে দেখান যে আচরণের দিক থেকে লঘু দ্রবণ এবং আদর্শ-গ্যাসের মিল আছে। এ ছাড়া অপর একটি স্ত্রেরও তিনি উদ্ভাবন করেন, স্ত্রটি তৃতীয় সূত্র নামে পরিচিত।

প্রথম সূত্রঃ নির্দিণ্ট উষ্ণতায় কোন দ্রবণের অস্মোটিক চাপ তার মোলার গাঢ়ত্বের সমানুপাতিক। গাণিতিকভাবে,

$$\pi \propto c$$
, যथन T धन्तक ... (37)

বা
$$\pi/c=$$
 ধ্রুবক, যখন T ধ্রুবক। \cdots (38)

 $\pi=$ অস্মোটিক চাপ, c=মোলার গাড়ম্ব, T=পরম উষ্টা।

যেহেত্ মোলার গাঢ়ছ c দ্রবণের আয়তনের বাস্তানুপাতিক, অতএব

$$\pi V =$$
 ধ্রুবক, যখন T ধ্রুবক। \cdots (39)

এই সূত্র আদর্শ-গ্যাসের বয়েল স্ত্রের অনুরূপ, কেবলমাত্র এক্ষেত্রে গ্যাসের চাপের পরিবর্তে দ্রবণের অস্মোটিক চাপ এবং গ্যাসের আয়তনের পরিবর্তে দ্রবণের আয়তন ব্যবহৃত হয়েছে।

ষিতীয় সূত্র: নির্দিণ্ট গাঢ়ম্বে কোন দ্রবণের অস্মোটিক চাপ তার পরম উক্তার সংগে সমানুপাতিক। গাণিতিকভাবে,

 $\pi \propto T$ ় যখন c অর্থাৎ V ধ্রুবক।

অর্থাৎ
$$\frac{\pi}{T}=$$
 ধ্রুবক, যখন V ধ্রুবক। \cdots (40)

এই সূত্র আদর্শ-গ্যাসের চার্লস্-স্তের অনুরূপ।

ভৃতীয় সূত্র: একই উক্ষতায় বে কোন দ্রাবকের একই আয়তনে বিভিন্ন দ্রাবের একই গ্রাম আর্ণবিক পরিমাণ দ্রবীভূত করলে উৎপন্ন দ্রবণসমূহের অস্মোটিক চাপ একই হবে।

প্রথম ও বিতীয় সূত্রের সমবয় : উক্তা বা গাঢ়ছের কোনটিই বখন নিন্দিট নয়, তখন

$$\pi \propto cT$$

অর্থাৎ $\pi = ScT$ ··· (41)

ভূতীর সূত্রানুসারে S-এর মান একই হবে এবং একে দ্রবণ ধ্রুবক বলা ষেতে भादा ।

1% সূক্রেন ব্ন বেশের (c=10/342) $288^{\circ}K$ উষ্ণতায় অস্মোটিক চাপ $\pi = 535/760$ অ্যাতমসফিরার হওরার.

$$S = \frac{\pi}{cT} = \frac{535 \times 342}{10 \times 288 \times 760} = 0.083$$
 লি. অ্যা. ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$ ।

खनााना क्लभम्ह रावहात करत S-এत रव मान পাওয়। यात्र উপরোক্ত मान ও সেইসব মানের গড় দাঁড়ার 0.082 লি. অ্যা. ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অ 9^{-1} । এই মান গ্রাম আর্ণবিক গ্যাস ধ্রুবক R-এর মানের সমান হওয়ায় S-এর পরিবর্তে R लाभा यात्र । সূতরাং

$$\pi = cRT \qquad \cdots \qquad (42)$$

V লিটার দ্রবে দ্রাবের পরিমাণ n গ্রাম অণু হলে, c=n/V। সেক্ষেত্রে

$$\pi V = nRT \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (43)$$

লক্ষণীয় যে (43) নং সমীকরণটি আদর্শ-গ্যাস সমীকরণ PV=nRT-এর অনুরূপ।

উপরোক্ত আলোচনা থেকে এ-কথা প্পষ্টই বোঝা যায় যে দ্রবণে দ্রাব অণুসমূহ আদর্শ-গ্যাসের অণুসমূহের ন্যায় আচরণ করে। ষেহেতু এই সূত্রসমূহ কেবলমাত্র লঘু দ্রবণসমূহের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য, সেইজন্য উপরের বস্তব্য কেবলমাত্র লঘু দুবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে।

অস্মোটিক চাপের স্ত্রসমূহ কেবলমাত্র অনুদায়ী এবং তড়িৎবিশ্লেষ্য নয় এমন দ্রাবের লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজা হবে। রাউল্টের স্ত্রের সাহায্যে অস্মোটিক চাপের স্তুসমূহ নিরূপণ করা যায়। সেই কারণে এই স্তুগুলির প্রযোজ্যতা রাউল্টের সূত্রের প্রযোজ্যতার অনুরূপ হবে।

দ্রোবের আণবিক ওজন নির্ণয়: V লিটার দ্রবণে m আণবিক ওজন-বিশিষ্ট দ্রাবের g গ্রাম দ্রবীভূত হবার ফলে $T^{f c}K$ উষ্ণতায় দ্রবণের অস্মোটিক চাপ π হলে. (43) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়

$$\pi V = \frac{g}{M}RT$$

বা $m = \frac{gRT}{\pi V}$... (44)

g, T, π এবং V-এর প্রত্যেকেই পরিমাপযোগ্য রাশি হওয়ায় এবং R-এর মান জানা থাকায় এই সমীকরণের সাহায্যে কোন দ্রাবের আণবিক ওজন নির্ণয় করা যায়।

আইসোটোমিক জবণ (Isotonic solutions): দৃটি দ্রবণের অস্মোটিক চাপ বদি একই হয়, তাহলে দ্রবণ দৃটিকে পরস্পর আইসোটোনিক দ্রবণ বলা হয়।

আপ্রবেশ্য বিদ্ধীর কার্যপ্রণালী: আপ্রবেশ্য বিদ্ধীর ভিতর দিয়ে কেন কেবলমাত্র দ্রাবক অণুসমূহই চলাচল করতে পারে এবং কেনই বা দ্রাব অণুসমূহ চলাচল করতে পারে না, সে সম্পর্কে বিভিন্ন সময়ে বিভিন্ন ধারণা প্রকাশিত হয়েছে। গোড়ার দিকে মনে করা হত যে বিদ্ধার ছিদ্রসমূহ ছোট হওয়ায় ক্ষুদ্র দ্রাবক অণু সহজেই একে অতিক্রম করে এবং অপেক্ষাকৃত বৃহৎ দ্রাব অণু তা পারে না। কিন্তু যেসকল দ্রাবের অণুর আয়তন দ্রাবকের অণুর আয়তনের চেয়ে ছোট তাদের ক্ষেত্রেও একই প্রকার আপ্রবেশ্যতা লক্ষ্য করা বায় । ফলে এই ধারণা পরিত্যক্ত হয় ।

অন্যান্য ধারণার মধ্যে উল্লেখযোগ্য হল বহিধারণ বাদ (adsorption theory)। এই বাদে মনে করা হয় যে ঝিল্লীর পৃষ্ঠদেশ দ্রাবক অণুসমূহকে বৃতভাবে বহিশ্বতি করে এবং এইভাবে ঝিল্লীর উভয়পৃষ্ঠের খুব কাছাকাছি অঞ্চলে কেবলমাত্র দ্রাবক অণু জমা হয়। ফলে ছিদ্রের মধ্য দিয়ে তারাই কেবল চলাচল করে।

আর একটি মতবাদে মনে করা হয় যে দ্রবণের বাষ্পচাপ দ্রাবকের বাষ্পচাপ অপেক্ষা কম হওয়ায় ঝিল্পীর ছিদ্রগুলির মধ্য দিয়ে দ্রাবকের পাতন ঘটে।

বিল্লীর আপ্রবেশ্যতার কারণ সম্পর্কে খুব নিশ্চিত করে কিছু বঙ্গা যায় না।

ভাপগতিক উপারে অসমোটিক চাপের সূত্রসমূহ নিরূপণ (Thermodynamic derivation of the laws of osmotic pressure) ঃ ধরা ধাক, প্রভূত পরিমাণ দ্রবণকে প্রভূত পরিমাণ দ্রবণকে প্রভূত পরিমাণ দ্রবক থেকে একটি আপ্রবেশ্য ঝিল্লী বারা পৃথক করা হল। পরীক্ষাকালীন উক্তা $T^{\circ}K$ । দ্রাবকের বাষ্পচাপ p° এবং দ্রবণের বাষ্পচাপ p। সাম্যাবন্থা বজার রাখার জন্য দ্রাবক ও দ্রবণের দিকে ঝিল্লীর উপর বথাক্রমে P_{\circ} এবং P_{\circ} চাপ প্রয়োগ করা হল। তাহলে সংজ্ঞানুসারে $P_{\circ}P_{\circ}$ হবে দ্রবণের অস্মোটিক চাপ π । দ্রাবকের আণবিক আর্বতন \overline{V} । দ্রবণের উপরের চাপ সামান্য কমিরে প্রতিবর্তী ভাবে এবং সমতাপীর অবস্থার Δn গ্রাম অণু দ্রাবককে

দ্রবণে প্রবিষ্ট করানো হল । এর ফলে গিব্স্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG) হবে নিচের মত,

$$dG = VdP = \Lambda n \overline{V}dP$$

$$\Lambda G = \int_{P}^{P_0} \Lambda n \overline{V}dP$$

$$= \Lambda n \overline{V}(P_0 - P)$$

$$= -\Lambda n \pi \overline{V} \qquad \cdots \qquad (45)$$

একই পরিবর্তন অন্যভাবেও ঘটানো যায়। মনে করা যাক দ্রাবক থেকে Δn গ্রাম অপুকে সমতাপীয় ও প্রতিবর্তী ভাবে p° চাপে বাচ্পে পরিবত করা হল। বেহেতৃ dG=VdP-SdT এবং P ও T উভয়েই ধ্রুবক, অতএব এর জন্য গিব্ স্-বিভবের কোন পরিবর্তন ঘটবে না। এই বাষ্পকে এবার p° চাপ থেকে p চাপ পর্যন্ত সমতাপীয় ও প্রতিবর্তী ভাবে প্রসারিত করা হল। এই স্তরে গিব্ স্-বিভবের পরিবর্তন ($\Delta G'$) হবে নিচের মত,

$$\Delta G' = \Delta nRT \ln \frac{p}{p_o} \qquad \cdots \qquad (46)$$

p চাপে এই বাষ্পকে সমতাপীর ও প্রতিবর্তী ভাবে ঘনীভূত করে দ্রবণে যোগ করা হল। এই স্তরে G-এর কোন পরিবর্তন ঘটবে না। স্বৃতরাং Δn গ্রাম অণু দ্রাবককে সমতাপীর ও প্রতিবর্তী ভাবে দ্রবণে স্থানাম্ভরিত করার জন্য গিব্ স্-বিভবের মোট পরিবর্তন (ΔG) হবে $\Delta G'$ -এর সমান।

অস্মোসিস দ্বারা বা বাণ্ণীভবন দ্বারা একই পরিবর্তন সংঘটিত হওয়ায়, (45) ও (46) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$RT \ln \frac{p^{\circ}}{p} = \pi \overline{V} \qquad \cdots \qquad (47)$$

ৰা
$$ln \frac{p^{\circ}}{p} = \frac{\pi \overline{V}}{RT}$$
 ··· (48)

লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে, রাউল্টের সূত্র অনুসারে $p=x_1p^{\circ}$, $x_1=$ দ্রাবকের আণবিক ভ্যাংশ। সূতরাং

$$-\ln x_1 = -\ln (1 - x_2) = \frac{\pi \overline{V}}{RT} \qquad \cdots \qquad (49)$$

 $x_s=$ সাবের আণবিক ভগ্নাংশ। সম্মূদবণে x_s খুবই ছোট হওয়ায়

$$\ln (1-x_2) \approx -x_2 \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (50)$$

সৃতরাং
$$x_2 = \frac{\pi \overline{V}}{RT}$$
 ... (51)

सारक ও सारवत शाम अनुमरशा यथाक्ता n, ও n, इरन.

$$x_2 = \frac{n_2}{n_1 + n_2} = \frac{n_3}{n_1}$$
 (লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে) \cdots (52)
স্তরাং $\frac{n_3}{n_1} = \frac{\pi \overline{V}}{RT}$
বা $\pi = \frac{n_2 RT}{n_1 \overline{V}}$
 $= \frac{n_3}{V} RT$
 $= cRT$ \cdots \cdots (53)

কারণ $n_1\overline{V}=V=$ দ্রাবকের বা দ্রবণের মোট আয়তন এবং n_2/V দ্রবণের মোলার গাঢ়ত্ব c–এর সমান ।

(53) নং সমীকরণই হল ভাণ্ট হফের অসমোটিক চাপের স্**তাবলীর** সমাত্তি রূপ।

অসমোটিক চাপের সংগে অক্যান্য সংখ্যাগত ধর্মের সম্পর্ক (Relation between osmotic pressure and other colligative properties): (51) নং সমীকরণ থেকে, x_2 -এর পরিবর্তে $(p^0-p)/p^0$ ব্যবহার করে পাওয়া যায়,

$$\frac{p^{\circ} - p}{p_{\circ}} = \frac{\pi \overline{V}}{RT} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (54)$$

দ্রাবকের বা দ্রবণের ঘনত ho হলে এবং দ্রাবকের আণবিক ওজন M হলে, $\overline{\mathcal{V}}=M/
ho$, কারণ দ্রবণ লঘু হওরার দ্রবণ ও দ্রাবকের আণবিক আয়তন একই হবে। সেক্ষেত্রে,

$$\underline{p^{\circ} - p}_{p^{\circ}} = \frac{\pi M}{\rho R T} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{55}$$

(55) নং সমীকরণ কোন দ্রবণের অস্মোটিক চাপ ও তার আপেক্ষিক বাষ্পচাপ হাসের মধ্যে সম্পর্ক নির্দেশক।

(17) ও (31) নং সমীকরণের সাধারণ রূপ হল,

$$\Delta T = \frac{RT_0^* x_s}{L} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (56)$$

 ΔT এবং L-এর সংগে যথাযথ অন্তপ্রতায় যোগ করে স্ফুটনাংক উন্নয়নের বা হিমাংক হ্রাসের জন্য এই সমীকরণ নির্ণীত হয়েছে কিনা তা বোঝা বাবে । প্রথম ক্ষেত্রে $T_{\rm o}$ হবে দ্রাবকের স্ফুটনাংক এবং দ্বিতীয় ক্ষেত্রে $T_{\rm o}$ হবে দ্রাবকের হিমাংক ।

(51) ও (56) নং সমীকরণকে একলিত করে পাওয়া যায়,

$$\Delta T = \frac{RT_o^2}{L} \cdot \frac{\pi \overline{V}}{RT}$$

$$= \frac{T_o^2}{l} \cdot \frac{\pi}{\rho T} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (57)$$

কারণ V=M/
ho এবং L=Ml। (57) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\Delta T = rac{RT_0}{1000} rac{1}{l} \cdot rac{1000\pi}{
ho RT}$$

$$= K \cdot rac{1000\pi}{
ho RT} \left[K =$$
মোল্যাল উল্লয়ন বা অবনমন ধ্রুবক $brace$

$$\pi = \frac{\rho RT}{1000K} \cdot \Delta T \qquad \cdots \qquad (58)$$

(58) নং সমীকরণ দ্রবণের অসমোটিক চাপ ও তার স্ফুটনাংক উল্লয়ন বা হিমাংক অবনমনের মধ্যে সম্পর্ক নির্দেশক।

উদাহরণ: দৈহিক উক্ষতার $(37^{\circ}C)$ স্বাভাবিক রস্তের অস্মোটিক চাপ 7.5 আটমসফিয়ার । এই রস্তের হিমাংক হিসাব কর । $37^{\circ}C$ উক্ষতার জলের ঘনত 0.998 গ্রাম প্রতি মিলিলিটার এবং বর্ষের গলনের লীন তাপ 79.8 ক্যালির প্রতি গ্রাম ॥ (কলিকাতা, 1964—অন্দিত) জলের হিমাংক $=0^{\circ}C=273^{\circ}K$; পরীক্ষাকালীন উক্ষতা $T=37^{\circ}C$

= $310^{\circ}K$; $\rho = 0.998$ and $\rho = 1.310^{\circ}K$; $\rho = 0.998$ and $\rho = 0.$

 $4^{\circ}2\times10^{\circ}$ আর্গ ; $\pi=7^{\circ}5$ অ্যাটমসফিয়ার $=7^{\circ}5\times76\times13^{\circ}6\times981$ ডাইন/সে. মি. $^{\circ}$ ।

$$\Delta T = \frac{T_0^2}{l} \cdot \frac{\pi}{\rho T} = \frac{273^2 \times 7.5 \times 76 \times 13.6 \times 981}{79.8 \times 4.2 \times 10^7 \times 0.998 \times 310}$$
$$= 0.5468 = 0.556^{\circ} \text{ I}$$

সূতরাং রক্তের হিমাংক = $0^{\circ} - 0.55^{\circ} = -0.55^{\circ}C$ ।

জবণের অস্বাভাবিক আচরণ (Abnormal behaviour of solution): অনুষারী এবং তড়িংবিশ্লেষ্য নর এমন দ্রাবের লঘু দ্রবেদর ক্ষেত্রে পরীক্ষামূলক অস্মোটিক চাপ, বালপচাপ হ্রাস, স্ফুটনাংক উন্নয়ন বা হিমাংক অবনমনের মান তত্ত্বীয় সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত মানের অনুরূপ হলেও, অপেক্ষাকৃত গাঢ় দ্রবণে যথেন্ট বিচ্যুতি লক্ষ্য করা যায়। এই বিচ্যুতি দ্রবনের অনাদর্শ প্রকৃতির জন্য ঘটে থাকে। তাছাড়া কতকগৃলি ক্ষেত্রে পরীক্ষামূলক মান তত্ত্বীয় মানের চেয়ে বছলাংশে কম বা বেশি হয়। এইসব ক্ষেত্রে বিচ্যুতির কারণ দ্রাব অণুসমূহের পারস্পারিক সংযুক্তির (molecular association) ফলে বৃহৎ অণুগঠন বা তাদের বিয়োজনের ফলে আয়ন উৎপাদন।

জবণের অনাদর্শ প্রকৃতি: লঘু দ্রবণসমূহের ধর্মগুলির ক্ষেত্রে বেসকল সূত্র পাওয়া যায়, তার সবগুলিই রাউল্টের সূত্র অনুসরণ করে নির্ণাত । রাউল্টের সূত্র কেবলমাত্র অনুষায়ী এবং তড়িৎবিশ্লেষ্য নয় এমন দ্রাবের লঘু দ্রবণর ক্ষেত্রে প্রযোজ্য । যেসব দ্রবণ রাউল্টের সূত্র মেনে চলে তাদের আদর্শ দ্রবণ বলা হয় । আপেক্ষাকৃত গাঢ় দ্রবণ রাউল্টের সূত্র মেনে চলে না, এই কারণে এইপ্রকার দ্রবণ অনাদর্শ প্রকৃতির । দ্রবণের বাম্পচাপ তত্ত্বীয় মানের চেয়ে বেশি হলে ধনাত্মক বিচ্যুতি এবং তত্ত্বীয় মানের চেয়ে কম হলে ঝণাত্মক বিচ্যুতি ঘটে । সাধারণভাবে বলা যায় যে দ্রাব ও দ্রাবকের অণুসমূহ পরস্পরের আন্তরাণবিক আকর্ষণ বলকে প্রভাবিত করার ফলে অথবা পরস্পরের মধ্যে জটিল যৌগ গঠন করার ফলে অনাদর্শ প্রকৃতির উদ্ভব ঘটে । স্বভাবতই গাঢ় দ্রবণে অণুগুলি পরস্পরের অধিকতর সমীপবর্তী হওয়ায় এর্শ হবার সম্ভাবনা বৃদ্ধি পায় ।

আপৰিক সংযুক্তি (Molecular association): দ্রাব অণু-সমূহের পারস্পরিক সংযুক্তির ফলে দ্রবলে দ্রাবের অণুসংখ্যা দ্রাস পার । সংযুক্তি প্রধানত ঘটে অ-হাইড্রাক্সিলীয় মাধ্যমে। অ্যাসেটিক অ্যাসিড, বেনজারেক অ্যাসিড প্রভৃতি বেনজিন দ্রবণে প্রায় সম্পূর্ণত ডাইমার (দুটি সরল অণুর সংযোগে উৎপন্ন অণু) হিসেবে অবস্থান করে, যদিও জলীয় দ্রবণে এগুলি সরল অণু হিসেবেই থাকে। হাইড্রাক্সলীয় দ্রাবকসমূহের ডাই-ইলেকট্রিক ধ্রুবক অপেক্ষাকৃত বৈশি হওয়ায় এরূপ মনে করা হয় যে দ্রাবকের উচ্চ ডাই-ইলেকট্রিক ধ্রুবক সংযুক্ত অণুসমূহের বিয়োজন ঘটাতে সহায়তা করে।

ধরা যাক একটি সংযুক্ত অণুতে n-সংখ্যক সরল অণু আছে। সংযোজন অংক (degree of association) α হলে সাম্যাবন্থার পাওয়া যাবে,

$$nA \rightleftharpoons A_n$$

গ্রাম অণু সংখ্যা $1-\alpha$ α/n

সরল অণু A-এর আণবিক ওজন $M_{
m o}$ এবং পরীক্ষামূলক আণবিক ওজন M হলে.

$$(1-\alpha+\alpha/n)M = (1-\alpha)M_o + nM_o\alpha/n$$

$$= M_o$$

$$1 - \frac{(n-1)\alpha}{n} = \frac{M_o}{M}$$

$$\alpha = \frac{n(M-M_o)}{M(n-1)}$$
(59)

(59) নং সমীকরণ থেকে সংযোজন অংক α নির্ণয় করা যায়।

তালিকা 6'3. বেনজিনে দ্রবীভূত অ্যাসেটিক অ্যাসিডের আপাত আর্থাবক ওজন

1000 গ্রাম বেনজিনে অ্যাসেটিক অ্যাসিডের পরিমাণ (গ্রাম)	ΔT_f	M	
0.201	0.0156°	65.8	
0.895	0.0539	84.6	
5.802	0.253	117.0	
30.57	1.254	124.5	
97.56	3.644	133.3	
148.86	5.202	145.6	

(6.3) নং তালিকা থেকে দেখা বাচ্ছে যে গাঢ়ম্ব্র্যান্তর সংগে সংগে M বৃদ্ধি পার। সংখ্যাগত ধর্ম ছাড়া অন্য পরিমাপের ম্বারা বোঝা বার যে আসেটিক অ্যাসিড বেনজিনে ডাইমার হিসেবে থাকে, অর্থাং M-এর সর্বোচ্চ মান 120 হওরা উচিত। তালিকাদৃন্টে মনে হয় যে এক্ষেত্রে আণ্যবিক সংযোজন ছাড়া দ্রবণের অনাদর্শ প্রকৃতিরও কিছু অবদান আছে।

আণবিক বিয়োজন (Molecular dissociation): তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থসমূহের লঘু দ্রবণের অস্মোটিক চাপ তাত্ত্বিক অস্মোটিক চাপের চেয়ে অনেক বেশি হয় । 1885 সালে ভাণ্ট হফ প্রথম এই ঘটনা লক্ষ্য করেন । তিনি এই ধরনের দ্রবণের জন্য $\pi=cRT$ সমীকরণের যে সংশোধন প্রস্তাব করেন তা হল $\pi=icRT$ । i-কে বলা হয় ভাণ্ট হক্ষের সংশোধনী (Vant Hoff's factor) । তাত্ত্বিক অস্মোটিক চাপকে π_i এবং পরীক্ষামূলকভাবে নিশীত অস্মোটিক চাপকে π_c দ্বারা নির্দেশ করলে,

$$\pi_t = cRT \qquad \cdots \qquad (60)$$

এবং
$$\pi_0 = icRT$$
 ... (61)

অধাং
$$i = \pi_o/\pi_t$$
 ··· (62)

স্তরাং ভাণ্ট হফ সংশোধনী i প্রকৃতপক্ষে অস্মোটিক চাপের পরীক্ষার নিশাঁত মান ও তাত্ত্বিক মানের অনুপাত মাত্র। অন্যান্য সংখ্যাগত ধর্মের ক্ষেত্রেও একই প্রকার বিচ্যুতি লক্ষ্য করা যায়। সূত্রাং লেখা যায়,

$$i = \frac{\pi_o}{\pi_t} = \frac{(\Delta T_b)_o}{(\Delta T_b)_t} = \frac{(\Delta T_f)_o}{(\Delta T_t)_t} \qquad \cdots \qquad \cdots \tag{63}$$

আর্হেনিয়াসের তাঁড়ংবিয়োজন বাদের ভিত্তিতে সহজেই এই অস্থাভাবিকতা ব্যাখ্যা করা যায়। তাঁড়ংবিশ্লেষ্য পদার্থের বিয়োজনের ফলে দ্রবণে দ্রাবের একক সংখ্যা বৃদ্ধি পায়। ফলে দ্রবণের অসমোটিক চাপ বা অপরাপর ধর্ম বৃদ্ধি পায়। লবণসমূহ তীব্র তাঁড়ংবিশ্লেষ্য হওয়ায় তাদের ক্ষেত্রে বিয়োজনের মান্রা খুবই বেশি হয়। এই ব্যাখ্যা অনুসারে দ্রবণের অস্মোটিক চাপ বা অন্যান্য ধর্মের পরিমাপ থেকে তাঁড়ংবিশ্লেষ্যের বিয়োজন অংক ৫ নির্ণয় করা যায়।

ধরা বাক একটি অণুর বিরোজনের ফলে n সংখ্যক আয়ন গঠিত হর । দ্রবণে সাম্যাবন্দায় একক সংখ্যা হবে $1-\alpha+n\alpha$ বা $1+(n-1)\alpha$ ।

সৃতরাং দেখা বাচ্ছে বে দ্রবণে দ্রাবের একক 1-এর পরিবর্তে $1+(n-1)\alpha$ হল। অতএব $\pi V=nRT$ সমীকরণ অনুসারে

$$\pi_t V = RT$$

এবং $\pi_o V = [1+(n-1)\alpha] RT$
অর্থাৎ $\frac{\pi_o}{\pi_t} = 1+(n-1)\alpha$ \cdots (64)

(62) ও (64) সমীকরণ থেকে পাওয়া বার,

$$1 + (n-1)\alpha = i$$

$$\alpha = \frac{i-1}{n-1} \qquad \cdots \qquad (65)$$

গাপিভিক প্রশাবলী

- 20°C উক্তার ইথারের বাষ্পচাপ 442 মি. মি. এবং 50 গ্রাম ইথারে 6'1 গ্রাম বেনজোয়েক অ্যাসিডের দ্রবণের বাষ্পচাপ 410 মি. মি. । ইথারের আণবিক ওজন 74 ধরে বেনজোয়েক অ্যাসিডের আণবিক ওজন নির্ণয় কর।
- $2.~~20^{\circ}C$ উষ্ণতার ইথারের বাষ্পচাপ 442 মি. মি. । 50 গ্রাম ইথারে একটি জৈব পদার্থের 6.5 গ্রাম দ্রবীভূত হলে বে দ্রবণ উৎপদ্ম হয় তার বাষ্পচাপ 410 মি. মি. । জৈব পদার্থটির আগবিক ওজন নির্ণয় কর।

[123.2]

- 3. $24^{\circ}C$ উষ্ণতার বিশৃদ্ধ জলের বাষ্পচাপ 22.4 মি. মি. এবং 90 গ্রাম জলে 6 গ্রাম একটি দ্রাবের দ্রবণের বাষ্পচাপ 21.96 মি. মি.। দ্রাবটির আর্থাবিক ওজন নির্ণর কর।
- 4. 50 প্রাম জলে একটি অনুষায়ী দ্রাবের তিন প্রাম দ্রবীভূত হবার ফলে বে দ্রবণ তৈরী হর, 25°C উষ্ণতার তার বাষ্পচাপ 23'33 মি. মি.। 25°C উষ্ণতার বিশৃদ্ধ জলের বাষ্পচাপ 23'76 মি. মি.। দ্রাবটির আর্ণাবিক ওজন হিসাব কর।
- 5. ক্লোরোফর্মের স্বাভাবিক স্ফুটনাংক 61°20°C এবং এর বাষ্পীভবন তাপ 59°0 ক্যা./গ্রাম। একটি জৈব পদার্থের 0°500 গ্রাম 50°00 গ্রাম ক্লোরোফর্মে দ্রবীভূত হলে দ্রবণের স্ফুটনাংক হয় 61°42°C। দ্রাবের আণবিক জ্জন নির্ণর কর।

- 6. জলের ক্রাইওন্কোপীর ধ্রুবক 1.86। 100 গ্রাম জলে 1.71 গ্রাম সূক্রোজের ($C_{12}H_{23}O_{11}$) দ্রবণের হিমাংক নির্ণর কর । $[-0.093^{\circ}C]$
- $7.~~4\cdot 12$ গ্রাম ন্যাফ্থালিন $(C_{10}H_{s})$ 10 গ্রাম ক্যামফরে দ্রবীভূত হলে হিমাংকের অবনমন হয় $13^{\circ}C$ । অপর একটি জৈব পদার্থের 1 গ্রাম $8\cdot 55$ গ্রাম ক্যামফরে দ্রবীভূত হলে হিমাংকের অবনমন ঘটে $9\cdot 5^{\circ}C$ । দ্বিতীয় দ্রবিটির আণবিক ওজন হিসাব কর। $[49\cdot 72]$
- $8.\ 18^{\circ}C$ উক্তার বেনজিনে ফসফরাসের সম্প্রন্ত প্রবণের 3.747 গ্রাম 15.401 গ্রাম বেনজিনে যোগ করা হল এবং উৎপন্ন মিপ্রণের হিমাংক হল 5.155° । বিশৃদ্ধ বেনজিনের হিমাংক $5.40^{\circ}C$ । বেনজিন প্রবণে ফসফরাস P_{\star} হিসাবে থাকে। বেনজিনের আণবিক অবনমন প্রতি 1000 গ্রামে 5.00 ধরে নিয়ে $18^{\circ}C$ উক্তায় বেনজিনে ফসফরাসের শতকরা প্রাব্যতা হিসাব কর।
- 9. রোমোফর্ম যে উক্তায় কঠিনে পরিণত হয়, 1000 গ্রাম রোমোফর্মে 25.8 গ্রাম ফিনলের একটি দ্রবণ তার চেয়ে $2.37^{\circ}C$ কম উক্তায় কঠিনে পরিণত হয়। রোমোফর্মের চাইওক্ষোপীয় প্রুবক 14.4 এবং এর হিমাংক $7.8^{\circ}C$ হলে ঐ গাঢ়ছে ফিনলের আপাত আণবিক ওঞ্জন কত হবে ?
- 10. অ্যাসেটিক অ্যাসিডের গলনাংক $16^{\circ}C$ এবং এর গলন তাপ $44^{\circ}7$ ক্যা./গ্রাম । অ্যাসেটিক অ্যাসিডের মোল্যাল হিমাংক অবনমন ধ্রুবকের (K_f) মান নির্ণয় কর । [$3^{\circ}753^{\circ}$]
- 11. অ্যাসেটিক অ্যাসিডের হিমাংক $16^{\circ}C$ । 58 আর্থাবিক ওঞ্জনবিশিন্ট একটি দ্রাবের 0.123 গ্রাম 25 গ্রাম অ্যাসেটিক অ্যাসিডে দ্রবীভূত হলে উৎপদ্র দ্রবণের হিমাংক হয় $16.26^{\circ}C$ । অ্যাসেটিক অ্যাসিডের মোল্যাল অবনমন ধ্রুবক নির্ণয় কর এবং হিমাংক ও গলন তাপ (43 ক্যা./গ্রা.) থেকে প্রাপ্ত মানের সংগে এর তুলনা কর। [40; 3.9]
- 12. 30°C উক্তার ইক্ষুশর্করার একটি দ্রবণের অস্মোটিক চাপ হল 58·4 অ্যাটমসফিয়ার। ঐ উক্তার জলের বাষ্পচাপ ও ঘনত্ব যথাদ্রমে 31·82 মি. মি. এবং 0·995 গ্রা./ঘ. সে.। দ্রবণটির বাষ্পচাপ এবং মোল্যাল গাঢ়ত্ব নির্ণয় কর। দ্রবণটিকে আদর্শ ধর।

[29.75 মি. মি. ; 2.52 মোল্যাল]

- 13. ইউরিয়ার একটি জলীয় দ্রবণের জন্য হিমাংক হ্রাস পাওয়া বার $0.52^{\circ}C$; ঐ একই দ্রবণের অস্মোটিক চাপ $37^{\circ}C$ -এ কত হবে ? মোলারিটি ও মোল্যালিটি একই ধর । জলের ক্রাইওন্কোপীয় ধ্রুবক 1.86 এবং ইউরিয়ার আণ্যবিক ওজন 60 । [7.108 অ্যাটমসফিয়ার]
- 14. ভাণ্ট হফের সমীকরণ অনুসরণ করে $20^{\circ}C$ উক্তার 0.825M সূলোজ দ্রবের অসমোটিক চাপ হিসাব কর এবং এই মানের সংগে পরীক্ষালর মান 26.64 আটমসফিয়ারের তুলনা কর । দুইরের মধ্যে যে পার্থক্য তা ব্যাখ্যা করা যায় কি ভাবে ? [19.83 আটমস.; পার্থক্য উচ্চ গাড়্ছহেতু]
- 15. 286 আণবিক ওজনবিশিষ্ট একটি বৌগের 8.96 গ্রাম 100 মি. লি. জলে দ্রবীভূত হলে $25^{\circ}C$ উক্তায় উৎপন্ন দ্রবণের অস্মোটিক চাপ কত হবে ? R=82.06 মি. লি. আটমস. ডিগ্রী $^{-1}$ গ্রাম অণু $^{-1}$ ।

[7:66 অ্যাটমসফিয়ার]

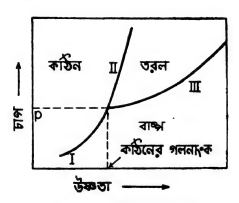
- 16. 100 মি. লি. জলে তড়িংবিশ্লেষ্য নয় এমন একটি পদার্থ A-এর 1.73 গ্রাম দ্ববীভূত হলে উৎপন্ন দ্রবণ 100 মি. লি. জলে 3.42 গ্রাম স্কুলেজের দ্রবণের সংগে আইসোটোনিক হয়। A-এর আণবিক ওজন হিসাব কর। [173]
- 17. 100 গ্রাম জলে 6.69 গ্রাম ক্যালসিয়াম নাইট্রেট দ্রবীভূত হলে $100^{\circ}C$ উক্তায় দ্রবণের বাষ্পচাপ হর 746.9 মি. মি. পারদ। ঐ দ্রবণে লবণটির বিয়োজন অংক কত? ক্যালসিয়াম নাইট্রেটের আণবিক ওজন 164।
- 18. সাগরজলের হিমাংক $-2.3^{\circ}C$ । $20^{\circ}C$ উক্তায় এই জলের অসমোটিক চাপ হিসাব কর। বিশৃদ্ধ জলের ঘনত্ব এক এবং বরফের গলন তাপ 79.8 কালরি/গ্রাম ধর। [29.8 আটমসফিয়ার]
- $19. 25^{\circ}4$ গ্রাম অ্যাসেটোনে $0^{\circ}362$ গ্রাম একটি অনুধারী দ্রাবের দ্রবণের স্ফুটনাংক উন্নয়নের পরিমাণ $0^{\circ}388^{\circ}C$ । অ্যাসেটোনের স্ফুটনাংক $56^{\circ}1^{\circ}C$ এবং এর বাষ্পীভবন তাপ $124^{\circ}5$ ক্যা./গ্রা.। দ্রাবটির আর্ণবিক ওজন ছিসাব কর।

সম্ভন্ন অথ্যায়

দশা সাম্য (Phase Equilibria)

ভূমিকাঃ তাপগতিবিদ্যা (চতুর্থ) অধ্যায়ে দশানিয়ম সম্পর্কে বলা হয়েছে । F=C-P+2 সমীকরণ নির্ণয়ের সময় এ-কথা ধরে নেওয়া হয়েছে যে সাম্যাবস্থায় মগুলের বিভিন্ন দশায় উপস্থিত পদার্থসমূহের মধ্যে কোন পারস্পরিক বিক্রিয়া ঘটে না । যদি এরূপ কোন পারস্পরিক বিক্রিয়া ঘটে তাহলেও F=C-P+2 সমীকরণ ব্যবহার করা যাবে, সেক্ষেত্রে সংঘটকসংখ্যা C-এর মান অবশ্য যত্মসহকারে নিরূপণ করতে হবে । মগুলে উপস্থিত রাসায়নিক পদার্থসমূহের মধ্যে সর্বনিম্ম কতগুলির গাঢ়ম্ব জানা প্রয়োজন তা স্থির করে নিতে হবে । সংঘটকসংখ্যার সংজ্ঞায়নের সময়ে আময়া এ-কথা বলেছি (চতুর্থ অধ্যায় দ্রুত্ব্য) ।

দশানিয়মের সাহায্যে সাম্যাবস্থায় মণ্ডলের বিভিন্ন দশার বিভিন্ন পরিবর্তন লক্ষ্য করা হয়। এই নিয়ম থেকে সাধারণত স্বাতন্যামান, F, নির্ণয় করা হয়।



চিত্ৰ 7-1. দশাচিত্ৰ (চাপ-উক্তা)

মশুলের পরিবর্তনীয় উপাদানসমূহের যতগুলিকে নিদিন্ট রাখলে মশুলটি অপরিবর্তনীয় হবে, উপাদানসমূহের সেই সংখ্যাই হবে মশুলের যাতন্দ্রামান । যাতন্দ্রামান জানা থাকলে মশুলের বিভিন্ন দশার মধ্যে সাম্য প্রতিষ্ঠিত হবার শর্ত জানা বার । যেমন, জল মশুলের তিনটি দশা কঠিন বরফ, তরক জল ও গ্যাসীয় জলীয় বালের সাম্যাবস্থার স্থাতন্দ্রামান শূন্য হয়, কারণ এক্ষেত্রে C=1,

P=3। এর দারা বোঝা বার বে জলের তিনটি অবস্থার সহাবস্থান সাম্য নির্দিন্ট চাপ ও নির্দিন্ট উষ্ণতায় প্রতিষ্ঠিত হবে।

বিভিন্ন দশার সহাবস্থান নিরীক্ষণের জন্য লেখ অঞ্চন করা হর। এই লেখসমূহকে বলা হর দশা চিত্র (phase diagram)। দৃটি পরিবর্তনীর উপাদানের ক্ষেত্রে সমকৌণিক অক্ষসমূহ (rectangular co-ordinates) ব্যবহার করা হয়। তিনটি পরিবর্তনীর উপাদানের ক্ষেত্রে কঠিন চিত্রের (solid diagram), অর্থাৎ ত্রিমাত্রিক চিত্রের প্রয়োজন ঘটে। সাধারণত চাপ-উক্কতা অথবা উক্কতা-গাঢ়ত্ব লেখ অঞ্চন করা হয়।

দুটি দশার সহাবস্থান সাম্য নির্ণায়ক সমীকরণ হল ক্ল্যাপেরন সমীকরণ। এই সমীকরণের সাহায্যে উষ্ণতার সংগে চাপের পরিবর্তনের হার অর্থাৎ চাপ-উষ্ণতা লেখের নতি হিসাব করা যায়। সমীকরণটি হল

$$\frac{dP}{dT} = \frac{L}{T(V_2 - V_1)} = \frac{\Delta S}{\Delta V} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (1)$$

কারণ $L/T=\Delta S$ এবং $V_{s}-V_{1}=\Delta V$ (চতুর্থ অধ্যায়ে ক্ল্যাপেরন সমীকরণ দুন্টব্য) ।

(i) কঠিন-বাষ্প সাম্য ঃ এই সাম্যের ক্ষেত্রে L হল আণবিক উর্থপাতন তাপ। জলের ক্ষেত্রে L=11160 ক্যালরি/গ্রাম অণু ; $\Delta V=30114$ ঘ. সে.। উকতা $0^{\circ}C$ বা তার কম হবে, ধরা বাক $-10^{\circ}C$ ($263^{\circ}K$)। তাহলে,

$$\frac{dP}{dT} = \frac{11160}{263 \times 30114} = 1.655 \times 10^{-8}$$
 ক্যা. ঘ. সে. $^{-1}$ ডি. $^{-1}$

=0.068 আ./ডিগ্রী।

ষদিও বিভিন্ন উষ্ণতার dP/dT-এর মান বিভিন্ন হবে, তবু উপরোক্ত মান জঙ্গের কঠিন-বাষ্প সাম্য লেখের মোটামুটি নতি ।

(ii) কঠিন-ভরল সাম্যঃ কঠিন ও তরলের আণবিক আয়তনের পার্থক্য খুব কম হওয়ায় dP/dT-এর মান খুবই বেণি হবে । P-T চিত্রের এই অংশের উর্থবগামিতা হবে সর্বাপেক্ষা বেণি । জল ব্যতীত অপর সব মণ্ডলের ক্ষেত্রেই এইরূপ সাম্যের ক্ষেত্রে dP/dT-এর মান ধনাত্মক হয় । ভরল জলের আণবিক আয়তন কঠিন বরফের আণবিক আয়তন অপেক্ষা কম হওয়ায় জলের ক্ষেত্রে dP/dT-এর মান ঝণাত্মক হবে ।

(iii) তরল-বাষ্পা সাম্য ঃ (i)-এ বাঁগত মত dP/dT-মান নির্ণর করে দেখা বার যে জলের ক্ষেত্রে এর মোটামূটি মান 0.04 অ্যা./ডিগ্নী। এ-থেকে দেখা বাচ্ছে যে জলের ক্ষেত্রে কঠিন-বাষ্পা সাম্যাবস্থান লেখ অপেক্ষা অধিক উর্ধ্বগামী হবে।

(7.1) নং চিত্রে উপরে বণিত তিনটি সাম্যের P-T চিত্র দেওরা হল। I, II ও III নং লেখ যথাক্রমে কঠিন-বাল্প, কঠিন-তরল ও তরল-বাল্প সাম্য নির্দেশক। যে কোন দুটি লেখের মিলনবিন্দৃতে তিনটি দশার সহাবস্থান ঘটে। এরূপ বিন্দুকে জৈধ বিন্দু (triple point) বলা হয়।

এক-সংঘটক সগুলসমূহ (One-Component Systems)

জন্দ মণ্ডল (Water system) ঃ জলের রাসায়নিক সংকেত $H_{\bullet}O$ । কঠিন, তরল বা বাষ্পদশায় এই সংকেতের কোন পরিবর্তন ঘটে না। অর্থাৎ বিভিন্ন দশায় একটিই মাত্র রাসায়নিক পদার্থ $(H_{\bullet}O)$ আছে। এই কারণে এটি একটি এক-সংঘটক মণ্ডল।

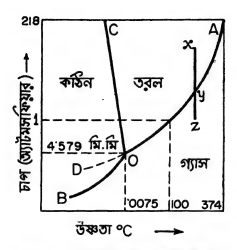
এই মণ্ডলের বিভিন্ন অবস্থায় বিভিন্ন সাম্যা লক্ষ্য করা যায়। দৃই দশার সাম্যাবস্থায় F=1-2+2=1 হওয়ায়, দৃটি দশার সাম্যাবস্থানের ক্ষেত্রে একটিমাত্র উপাদান, যেমন—উষ্ণতা বা চাপ, পরিবর্তনীয় হবে।

তিনটি দশার সহাবস্থানের ক্ষেত্রে F=1-3+2=0 হওয়ায় সহজেই বোঝা যায় যে এরূপ অবস্থায় মণ্ডলের কোন উপাদানেরই পরিবর্তন ঘটানো যাবে না । যে কোন একটি উপাদানের পরিবর্তন ঘটালো সাম্যাবস্থা বিনষ্ট হবে ।

কিন্তৃ যদি মশুলটি একদশাবিশিষ্ট হয় তাহলে F=1-1+2=2 হবে। সেরূপ অবস্থায় মশুলের দুটি উপাদান পরিবর্তনীয় হবে।

দশানিয়ম প্রয়োগ করে উপরে যে তথা পাওয়া গেল তার সত্যতা বাচাই করা যায় জলের দশাচিত্র থেকে। OA তরল জল ও বাচ্পের সহাবস্থান সাম্যানর্দেশক। উক্ষতার সংগে জলের বাষ্পচাপ বৃদ্ধি পায়। এই রেখার বিন্দুগুলি বিভিন্ন উক্ষতায় তরল-বাষ্প সাম্যের চাপ নির্দেশ করে। স্বভাবতই নির্দিষ্ট উক্ষতায় এই চাপ নির্দিষ্ট হবে। অর্থাৎ মগুলের স্বাতন্দ্র্যমান হবে 1 । এই রেখার বাইরে উপরের দিকে অর্বাস্থ্যত কোন বিন্দুর চাপ সাম্যচাপের চেরে বেশি হবে। জল সেন্থানে পূর্ণ তরল (x বিন্দু)। এই রেখার বাইরে নিচের দিকে কোন বিন্দুতে চাপ সাম্যচাপের চেরে কম হবে। সে স্থানে

জল থাকবে সম্পূর্ণত বাষ্পীয় অবস্থায় (z বিন্দু) । x বা z বিন্দুতে একটি মাত্র দশা আছে । একটি মাত্র দশার দুটি উপাদান নির্দিষ্ট হলে মণ্ডলটি নির্দিষ্ট হবে । সূতরাং মণ্ডলের স্থাতন্দ্রামান হবে 2 । x বিন্দু থেকে শৃরু করে চাপ ক্রমশ কমাতে থাকলে OA রেখার উপরিন্ধিত y বিন্দুতে বাষ্ট্রের



চিত্র 7.2. জলের দশাচিত্র (ক্রমামুসারী নয়)

প্রথম আবির্ভাব ঘটে। আরও চাপ কমালে y বিন্দু অতিক্রান্ত হবার সংগে সংগে তরল দশা অন্তহিত হয় এবং মণ্ডলটি সম্পূর্ণত বাষ্পদশা প্রাপ্ত হয়। সৃতরাং OA রেখা তরল ও বাষ্পের মধ্যে একটি সীমারেখার কান্ধ করে। OA রেখা সর্বোচ্চ জলের সন্ধি উষ্ণতা পর্যন্ত বেতে পারে। সেই অবস্থায় A বিন্দুর স্থানাংক হবে P=218 স্যাটমসফিয়ার এবং $T=374^{\circ}C$ ।

OB রেখা কঠিন-বাষ্প সাম্য নির্দেশক। এই রেখা থেকে বোঝা বায় যে কোন উক্তার কি পরিমাণ চাপে কঠিন বরফ ও জলীয় বাষ্পের সহাবস্থান ঘটরে। এই রেখার নতি OA রেখার নতি অপেক্ষা বেশি। OB রেখার উপরের অঞ্চলে কঠিন এবং নিচের অঞ্চলে বাষ্প থাকবে। এই দুটি দশার সহাবস্থান ঘটবে কেবলমাত OB রেখা বরাবর।

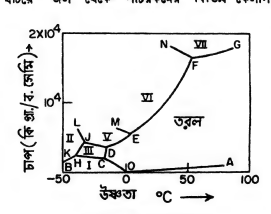
OB ও CA রেখার মিলনবিন্দৃ O-তে কঠিন-তরল-বান্স সাম্যাবন্দ্র। পাওয়া যাবে, কারণ O বিন্দৃ OA এবং OB দৃটি রেখাতেই উপন্থিত। O বিন্দৃ হল জলের ত্রৈধবিন্দৃ । এই বিন্দৃটির স্থানাংকসমূহ নির্দিন্ট,

P=4.579 মি. মি. এবং $T=0.0075^{\circ}C$ । O বিন্দু হৈধবিন্দ্র চাপে জলের হিমাংক বা বরফের গলনাংক। এই হিমাংক বা গলনাংক চাপের সংগে কিভাবে পরিবর্ণিতত হয় তা দেখানো হয়েছে OC রেখা দারা। OC রেখার নতি খণান্দক হওয়ার কারণ তরল জলের আপেন্দিক আয়তন কঠিন বরফের আপেন্দিক আয়তন অপেন্দা কম (ΔV খণান্দক)।

4·579 মি. মি.-এর কম চাপে বরফকে সরাসরি জলীয় বাঙ্গে রূপান্তরিত করা যায়।

নিদিন্ট শর্তপ্ররোগে জলকে কখনো কখনো শীতল করা বায় হৈধবিন্দ্র উষ্ণতার নিচে পর্বন্ত (OD রেখা)। একে বলা হর অতিশীতলীকরণ (supercooling)। এই অবস্থাটি অবশ্য দুঃস্থিত অবস্থা। OD রেখার অবস্থান OB রেখার উপরে। OB রেখা সৃস্থিত কঠিন রূপের বাষ্পচাপ নির্দেশক, আর OD রেখা দুঃস্থিত তরল অবস্থার বাষ্পচাপ নির্দেশক। দেখা বাচ্ছে বে দুঃস্থিত অবস্থার বাষ্পচাপ একই উষ্ণতার সৃস্থিত অবস্থার বাষ্পচাপ অপেক্ষা বেশি হয়। একই উষ্ণতার দুটি অবস্থার প্রকাশ ঘটলো কোন্টি সৃস্থিত ও কোন্টি দুঃস্থিত তা এই নীতি অনুসরণ করে বোঝা বার।

বরকের বিভিন্ন রূপ (Different forms of ice): চাপের পরিবর্তন ঘটিয়ে জল থেকে পাঁচরকমের বিভিন্ন কেলাস-গঠনবিশিষ্ট



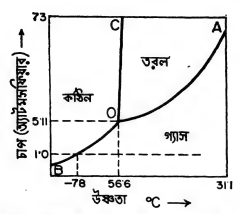
हिन्द 7.3. वद्रस्कद मना मामा

বরফ পাওরা বার। প্রমাণ অবস্থার সাধারণ বরফ (I) পাওরা বার। উপরোক্ত পাঁচপ্রকার ছাড়াও ষণ্ঠ প্রকারের বরফ পাওয়া বার অন্যানাপ্রকার কঠিন বরফের চাপ ও উক্ষতার সঠিক পরিবর্তন ঘটিয়ে। ট্যাম্যান ও

विक्रमान (G. Tammann, 1900: P. W. Bridgman, 1912) বরফ নিরে বেসব পরীক্ষা-নিরীক্ষা চালান তার থেকে প্রাপ্ত উপাত্তসমূহ অবলম্বনে অন্দিত দশাচিত্র (7°3) নং চিত্রের অনুরূপ হবে। চতুর্থ প্রকারের वत्रस्वत অভিদ্ব সম্পর্কে সন্দেহ থাকার চিত্রে সেটি দেখান হল না। O হল সাধারণ হৈথবিন্দু। OA তরল জলের $P ext{-}T$ চিত্র। OC জলের কঠিন-তরন্ধ সামোর $P ext{-}T$ লেখ। বিভিন্ন প্রকারের বরফ কোন্ কোন্ অণ্ডলে সৃন্থিত তা I, II, III, V, VI, VII প্রভৃতি সংখ্যা দ্বারা চিহ্নিত করা হয়েছে। কেবলমাত্র II ভিন্ন বাকী সবগুলির ক্লেত্রে বরফ ও कलात महावन्द्रान मक्का कर्ता यात्र, वर्षार मिठक छेकला ও চাপে कम थ्याक নিদিল্ট প্রকারের বরফ পাওয়া বার । কিন্ত Π বরফ কেবলমান Π Π বা ${f V}$ থেকে পাওরা বার । তিন দশার সহাবন্দান ঘটে ${f C}$, ${f D}$, ${f E}$, ${f F}$, ${f H}$ এবং J বিন্দুতে। এদের প্রত্যেকটি এক একটি হৈধবিন্দু, অর্থাৎ এই বিন্দুগুলি অপারবর্তনীয় (F=O)। C, D, E এবং F ত্রেধবিন্দুগুলিতে সহাবস্থান ঘটে দুটি কঠিন ও একটি তরল দশার মধ্যে, কিন্তু J এবং H বিন্দুতে সহাবন্থান ঘটে তিনটি কঠিন দশার মধ্যে। CH, DJ, HK, JL, EM এবং FN রেখাসমূহ দুটি করে কঠিন দশার সহাবস্থান সাম্য নির্দেশ করে. অর্থাৎ এই রেখাগুলি উৎক্রমণাংকের (transition point) উপর চাপের প্রভাব নির্দেশ করে। OB রেখা সাধারণ বরফের কঠিন বাষ্প সাম্য নির্দেশক। উক্তা খুব কমিয়ে দিলে OB এবং HK মিলিত হতে পারে। মিলনবিন্দুতে বরফ ${f I},\,{f II}$ এবং বাষ্প সাম্যাবস্থায় থাকবে। বরফ ${f III}$ कथनदे वाल्लव সংগে সাম্যাবস্থায় থাকে না এবং V, VI, VII वत्रक সম্পর্কেও একই কথা বলা চলে। লক্ষণীয় যে চাপ যখন মোটামুটি 20,000 কি. গ্রা./সে. মি. $^{\circ}$, তখন জলের হিমাংক প্রায় $100^{\circ}C$ ।

কার্বন ডাই-জন্ধাইড মণ্ডল: এটি একটি এক-সংঘটক মণ্ডল। এর দশাচিত্র জলের দশাচিত্রের মতই, কেবলমাত্র চাপের সংগে CO_9 -এর গলনাংকের পরিবর্তন নির্দেশক OC রেখার নতি ঝণাত্মক না হয়ে ধনাত্মক হবে। কার্বন ডাই-অক্সাইডের ত্রৈধবিন্দু O-এর স্থানাংক হল 5.11 আ্যাটমসফিয়ার চাপ ও -56.6° উক্তা। স্বভাবতই তরল CO_9 পাওয়া বাবে 5.11 আ্যাটমসফিয়ারের চেয়ে বেশি চাপে। OA, OB এবং OC রেখাত্রর বধাক্রমে গ্যাস-তরল, গ্যাস-কঠিন এবং কঠিন-তরল সহাবন্থান সাম্যানর্দেশক। AOC, COB এবং BOA অঞ্চলসমূহ বথাক্রমে তরল,

কঠিন, এবং গ্যাসীর দশার অবস্থিত নির্দেশক, অর্থাৎ এই অঞ্চলসমূহের প্রত্যেকটিতে কেবল একটি দশাই থাকতে পারে।



िख 7.4. कार्रन डाइ-अन्नाइएडत मनाहिख (क्रमानूमात्री नत्र)

 $5^{\circ}11$ অ্যাটমসফিয়ারের চেয়ে কম চাপে উষ্ণতা ক্রমাগত বৃদ্ধি করলে কঠিন CO_{s} গ্যাসে পরিণত হবে। যেমন 1 অ্যাটমসফিয়ার চাপে উষ্ণতা বাড়াতে থাকলে $-78^{\circ}C$ উষ্ণতার গ্যাসীর দশার আবির্ভাব ঘটবে; তারপরে কঠিন দশা বিল্প্ত হবে এবং কেবলমাত্র গ্যাসীয় দশাই থাকবে। এইভাবে কঠিনের সরাসরি গ্যাসে পরিণত হওয়াকে উর্ধ্বপাতন বলা হয়। ত্রৈধ বিশ্বর চাপের চেয়ে কম চাপে কঠিনকে উত্তপ্ত করলে উর্ধ্বপাতন ঘটে।

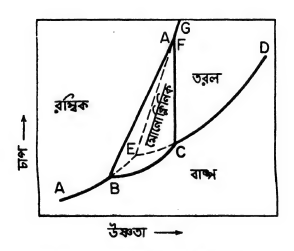
জলের ন্যায় এক্ষেত্রেও ত্রৈধ বিন্দৃর F=0, অর্থাৎ এই বিন্দৃটি অপরিবর্তনীয়। দৃটি দশার সহাবস্থান নির্দেশক রেখাসমূহের প্রত্যেকের F=1 এবং একটি দশার অবস্থিতি নির্দেশক অঞ্চলসমূহে প্রত্যেকের F=2।

প্রমাণ চাপে কঠিন $CO_{s}-78^{\circ}C$ উঞ্চতায় সরাসরি বাল্পীভূত হয় । কঠিন CO_{s} -এর বাল্পীভবন দ্বারা কম উঞ্চতা $(-78^{\circ}C)$ সৃষ্টি করা বায় । কঠিন CO_{s} জলের ন্যায় তরলে পরিণত হয় না, ফলে এই কঠিনের উপরিভাগ তরল দ্বারা সিক্ত হয় না । এইজন্য কঠিন CO_{s} -কে শুক্ত বয়্লফ (dry ice) বলা হয় ।

সালকার মণ্ডল (Sulphur system): সালফার বিভিন্ন রূপে পাওয়া বায়। বিভিন্ন উকতায় বিভিন্ন রূপের অভিন্য দেখা বায়। কঠিন সালফারের দৃটি রূপ—রিম্বক (S_a) ও মোনোক্লিনক (একনত) (S_β) । এ ছাড়া তরল ও বাষ্প এই মোট চারটি রূপের দশাচিত্র এখানে দেওরা হল ।

দশা সূত্র অনুসারে চারটি দশার সহাবস্থান কথনই ঘটবে না, কারণ এটি একটি এক-সংঘটক মণ্ডল হওয়ায় সেক্ষেত্রে স্থাতন্দ্রামান F হবে 1-4+2=-1। F-এর এই মান অসম্ভব।

ষে কোন তিনটি দশার সহাবস্থানের ক্ষেত্রে (সাম্যাবস্থায়) F=0 হবে । এরূপ চারটি বিন্দু পাওয়া যাবে, প্রত্যেকেই এক একটি অপরিবর্তনীয় তৈথ বিন্দু ।



िख 7·5. সালকারের দশানিজ (क्रमायूসারী नत्र)

যে কোন দুটি দশার সহাবস্থান সাম্য রেখা দ্বারা চিহ্নিত করা হয়। প্রতিটি রেখার স্থাতন্দ্রামান হবে 1-2+2=1।

বে কোন একটি দশার অবন্থিতি নির্দেশ করে এক একটি অণ্ডল । চারটি বিভিন্ন দশার জন্য এরূপ চারটি অণ্ডল পাওয়া যায় । প্রত্যেকের F=1-1+2=2 ।

উপরের অনুমান বে সঠিক তা দশাচিত্র থেকে জানা বার । AB কঠিন রীয়ক সালফারের কঠিন-বাষ্প সাম্য নির্দেশক । B বিন্দৃতে সালফারের কেলাসক্রপ রীয়ক থেকে মোনোক্লিনিকে পরিবাতত হয়। BC মোনোক্লিনিক সালফারের কঠিন-বাষ্প সাম্য নির্দেশক । C বিন্দৃতে মোনোক্লিনিক সালফারে

তরলে পরিণত হর এবং CD রেখা তরল-বাষ্প সাম্য নির্দেশক। BF রেখা রিশ্বক-মোনোক্রিনিক উৎক্রমণ উক্তার পরিবর্তন (চাপের সংগ্রে) নির্দেশ করে, অর্থাৎ এই রেখা $S_a \Rightarrow S_\beta$ সহাবস্থান সাম্য নির্দেশক। CF মোনোক্রিনিকতরল সাম্য নির্দেশক। সৃতরাং এই রেখা মোনোক্রিনিক সালফারের গলনাংকের পরিবর্তন (চাপের সংগ্রে) নির্দেশ করে।

রিম্বুক সালফারকে ধীরে ধীরে উত্তপ্ত করলে B বিন্দুতে $(95.5^{\circ}C)$ কেলাসরূপের পরিবর্তন ঘটে। কিন্তু দ্রুত উত্তপ্ত করলে রিম্বুক সালফার B বিন্দু ছাড়িয়ে E বিন্দু $(114.5^{\circ}C)$ পর্যন্ত অগ্রসর হতে পারে। E বিন্দুতে রিম্বুক সালফার তরলে পরিণত হয়, অর্থাৎ নিজয় বাল্সচাপে সালফারের রিম্বুক রূপের গলনাংক $114.5^{\circ}C$ । EC রেখা প্রকৃতপক্ষে DC-কে বর্ষিত করে পাওয়া যায়। সৃতরাং এই অংশে তরল-বাল্প সাম্য পাওয়া যাবে। $95.5^{\circ}C$ -এর অধিক উক্তায় রিম্বুক সালফার দুঃন্দ্রিত (metastable)। দুঃন্দ্রিত রিম্বুক রূপের গলনাংকের পরিবর্তন (চাপের সংগে) নির্দেশিত হয় EF রেখা হায়া। FG EF রেখার বর্ষিত অংশ। অর্থাৎ F বিন্দুর উক্তায় এবং তার উর্ধেব রিম্বুক রূপেই একমান্র সৃন্ধিত রূপ।

B, C, E, F চারটি ত্রৈধ বিন্দু। এই কারণে এরা অপরিবর্তনীর। প্রতিটি বিন্দুতে সহাবস্থানরত দশাত্রয় এবং বিন্দুর স্থানাংকসমূহ নিম্নে প্রদত্ত হল:

B— $S_a \rightleftharpoons S_\beta \rightleftharpoons$ वाक्ल—0.01 मि. मि.; 95.5°C;

 $E-S_a \rightleftharpoons$ তরল \rightleftharpoons বাল্প-0.03 মি. মি.; $114.5^{\circ}C$ এবং

F— S_a \rightleftharpoons S_{β} \rightleftarrows তরল—1290 আটেমসফিরার ; $151^{\circ}C$ ।

ABFG, BCF, DCFG এবং ABCD (নিয়াংশ) অঞ্চলসমূহ বথাদ্রমে রিয়ক, মোনোক্লিনিক, তরল ও বাষ্প দশার অবস্থান নির্দেশ করে। BEF দৃঃস্থিত রিয়ক রূপের এবং CEF দৃঃস্থিত তরল রূপের অবস্থান নির্দেশক।

দশাচিত্র থেকে দেখা বাচ্ছে বে F বিন্দুর উপরে মোনোক্লিনক সালফারের অভিত্ব নেই । সালফার, নিন্দাশনের সমরে, অতিরিক্ত চাপ প্ররোগে অধিক উক্তার কেলাসিত করা হর । সেই কারণে রিম্বক কেলাস পাওরা বারু, কারণ কেলাসনের উক্তা $151^{\circ}C$ অপেক্ষা বেশি হয় ।

প্রস্থাপ ও ভরন্থামিশ্রাপ (Solutions and Liquid Mixtures)

ভরলে গ্যানের দ্রবণ (Solutions of gases in liquids): তরলে গ্যাসীর পদার্থের দ্রাব্যতা গ্যাস ও তরলের প্রকৃতি এবং মণ্ডলের চাপ ও উক্তার উপর নির্ভরশীল। জলে সর্বাধিক দ্রবণীর গ্যাস হল অ্যামোনিরা। প্রমাণ উক্তার ও চাপে 1 মিলিলিটার জলে প্রায় 1300 মিলিলিটার অ্যামোনিরা দ্রবীভূত হয়। হিলিয়াম গ্যাস জলে সবচেরে কম দ্রবীভূত হয়। প্রমাণ উক্তার ও চাপে 1 মি. লি. জলে দ্রবীভূত হিলিয়ামের আয়তন 0.01 মি. লি.-এর মত। চাপর্বাজর ফলে তরলে গ্যাসের দ্রবণীরতা বৃদ্ধি পেলেও উক্তার্বাজর সংগে দ্রবণীরতা হ্রাস পার। তরলে গ্যাসের দ্রবণ একটি দ্ব-সংঘটক মণ্ডল এবং এই মণ্ডলে দুটি দশা—তরল দশা ও সাম্যাবস্থার অবন্থিত তার উপরকার গ্যাসীর দশা—বর্তমান থাকে। স্তরাং এই মণ্ডলের স্বাতন্থ্যমান দি হবে 2-2+2=2। স্তরাং দেখা বাছের যে এই মণ্ডলের সাম্যাবস্থার দুটি পরিবর্তনীয় উপাদান—চাপ ও উক্তা জানতে হবে।

বিশোষণ শুণাংক ও জাব্যতা শুণাংক (Absorption coefficient and solubility coefficient): এক আয়তন দ্রাবকে পরীক্ষার উক্তায় ও এক বার্মগুল আংশিক চাপে দ্রবীভূত গ্যাসের আয়তনকে $0^{\circ}C$ উক্তা ও 760 মি. মি. চাপে পরিবর্তিত করে যে মান পাওয়া যায় তাই হল ঐ দ্রাবকে ঐ গ্যাসের বিশোষণ শুণাংক। p আংশিক চাপে V আয়তন দ্রাবকে v_o আয়তন ($0^{\circ}C$ ও 760 মি. মি. চাপে প্রকাশিত) গ্যাস দ্রবীভূত হলে, বিশোষণ গুণাংক (α) হবে,

$$\alpha = \nu_o / V \phi \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (2)$$

দ্রাবকের একক আয়তনে পরীক্ষার চাপ ও উক্ষতায় দ্রবীভূত গ্যাসের আয়তনকে ঐ দ্রাবকে ঐ গ্যাসের **জাব্যভা গুণাং**ক বলা হয়। একে β দ্বারা চিহ্নিত করা হয়।

তালিকা $7^{\circ}1$. জলে করেকটি গ্যাসের বিশোষণ গুণাংক $(20^{\circ}C)$

H,	0.017	C),	0.028	NH _s	710
He	0.008	C	O,	0.88	HC1	442
N.	0.012	F	I,S	2.68		

হেনরীর সূত্র (Henry's law) ঃ তরলে গ্যাসের দুবণীরভার উপর চাপের প্রভাব সম্পর্কিত সূত্রটি আবিন্দার করেন হেনরী (W. Henry, 1803)। এইজন্য এই স্তুকে হেনরীর সূত্র বলা হয়। সূত্রটি এরপ ঃ নির্দিষ্ট উষণভার জাবকের নির্দিষ্ট আয়ভনে জবীভূত গ্যাসের ভর সাম্যাবভার অবভিত গ্যাসের চাপের সংগে সমামুপাভিক। সাম্যাবভার p চাপে দ্রাবকের একক আয়তনে m গ্রাম গ্যাস দ্রবীভূত হলে, হেনরীর সূত্র অনুসারে,

$$m = kp \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (3)$$

k=সমানুপাতিক ধ্রুবক।

দ্রবণে এবং গ্যাসীর দশার গ্যাসের মোলার গাঢ়ছ বথাক্রমে c, এবং c_g হলে, আদর্শ গ্যাস সমীকরণ অনুসারে গ্যাসের চাপ $p=c_gRT$ হওয়ার এবং m দ্রবণে গ্যাসের গাঢ়ছ c,-এর সমানুপাতিক হওয়ায়, হেনরীর সূত্র থেকে পাওয়া বায়,

$$k=rac{m}{p}=rac{k'c_s}{c_oRT}$$
 ($k'=$ ধ্রুবক) অর্থাং নির্দিন্ট উক্তার, $rac{c_s}{c_o}=rac{kRT}{k'}=K$ (ধ্রুবক) \cdots (4)

সূতরাং তরলে গ্যাসের দ্রবণের ক্ষেত্রে দ্রবণ দশার গ্যাসের গাঢ়ত্ব এবং গ্যাসীর দশার গ্যাসের গাঢ়ত্ত্বের অনুপাত, নির্দিন্ট উষ্ণতার, নির্দিন্ট হবে। হেনরীর সূত্রকে এভাবেও প্রকাশ করা যায়।

পরীক্ষার চাপে ও উক্তায় দ্রবীভূত m গ্রাম গ্যাসের আয়তন যদি v হয়, তাহলে $m=M \rho v/RT$ (M=গ্যাসের আণবিক ওন্ধন) হওয়ায়

$$k=rac{m}{p}=rac{Mpv}{pRT}=rac{Mv}{RT}$$
অর্থাং নির্দিন্ট উষ্ণতায় $v=kRT/M=K'$ (ধ্রুবক) \cdots (5)

অতএব দেখা যাচ্ছে বে, পরীক্ষাকালীন অবস্থায় নির্দিন্ট আয়তন দ্রাবক বারা বিশোষিত গ্যাসের আয়তন চাপের উপর নির্ভর করে না।

হেনরীর সূত্র আদর্শ গ্যাসসমূহের ক্ষেত্রে প্রবোজ্য। প্রকৃত গ্যাসের ক্ষেত্রে হেনরীর সূত্র ঠিক-ঠিক খাটে না। প্রকৃত গ্যাসসমূহ কম চাপে আদর্শ গাাসের ন্যার আচরণ করে। এই কারণে কম চাপে প্রকৃত গ্যাসমূহের ক্ষেত্রে হেনরীর সূত্র প্ররোগ করা বৃত্তিযুক্ত এবং এই অবস্থার প্রকৃত গ্যাসসমূহ হেনরীর সূত্র

মেনে চলে। যেসব গ্যাস দ্রাবকের সংগে বিক্রিয়া ঘটার, অথবা ষেসব গ্যাস দ্রবীভূত হবার পর অন্য কোন অবস্থা প্রাপ্ত হয়, সেইসব গ্যাসের ক্ষেত্রে হেনরীর সূত্র আদৌ প্রযোজ্য নয়, যেমন, NH_s জলে দ্রবীভূত হয়ে NH_sOH গঠন করে ($NH_s+H_sO=NH_sOH$), অথবা HCl গ্যাস জলে দ্রবীভূত হয়ে আয়নে বিভক্ত হয় ($HCl=H^++Cl^-$)। এইসকল ক্ষেত্রে হেনরীর সূত্র প্রয়োগ করতে হলে দ্রবীভূত অবস্থার অবিকৃত গ্যাসীয় অণুর পরিমাণ জানতে হবে।

উদাহরণ: $25^{\circ}C$ উক্তায় জলে কার্বন ডাই-অক্সাইডের বিশোষণ গুণাংক 0.759। একই উক্তায় 10 বায়ুমগুল চাপে এক লিটার জলে কত গ্রাম কার্বন ডাই-অক্সাইড দ্রবীভূত হবে হিসাব কর।

(কলিকাতা, 1960--- অনুদিত)

N.T.P.-তে 0.759 লি. CO_s গ্যাসের ভর = $0.759 \times 44/22.4$ = 1.491 গ্রাম । সূতরাং $25^{\circ}C$ উষ্ণতার 1 লি. জলে 1 বায়ুমঙল চাপে দ্রবীভূত CO_s -এর পরিমাণ 1.491 গ্রাম ।

হেনরীর সূত্র অনুসারে $m_1/m_s=p_1/p_s$ । সূতরাং 10 বায়ুমওল চাপে দ্রবীভূত CO_s -এর পরিমাণ (m_s) হবে,

 $m_{a} = m_{1}p_{a}/p_{1} = 1.491 \times 10/1 = 14.91$ शाम।

সূতি ভরতোর মিশ্রাণ (Binary Liquid Mixtures)

ভূমিক।: দুটি তরলের তিনপ্রকার মিশ্রণ পাওয়া সন্তব। (i) সম্পূর্ণভাবে মিশ্রণযোগ্য দুটি তরলের মিশ্রণ, যেমন জল ও কোহলের মিশ্রণ; এই
মিশ্রণে তরলম্বরের পারস্পরিক অনুপাত ইচ্ছামত পরিবর্তন করা যায়।
(ii) আংশিক মিশ্রণযোগ্য দুটি তরলের মিশ্রণ, যেমন জল ও ফিনলের মিশ্রণ;
এই ধরনের মিশ্রণে দুটি তরলের পারস্পরিক পরিমাণের উপর নির্ভর করে
মগুলটি একটি বা দুটি তরলে-দশাবিশিত হয়। (iii) সম্পূর্ণভাবে অমিশ্রণযোগ্য দুটি তরলের মিশ্রণ, যেমন জল ও নাইট্রোবেনজিনের মিশ্রণ; এই
ধরনের মিশ্রণের ক্ষেত্রে মগুলে সবসময়েই দুটি তরল দশা থাকে।

সম্পূর্ণভাবে মিপ্রাণবোগ্য তরলজোড় (Completely miscible liquid pairs): আদর্শ মিপ্রাণ (Ideal mixture): তরলমিপ্রণে উপন্থিত উপাদানসমূহের অণুসমূহ পারস্পরিক প্রভাববাজিত হলে এবং মিপ্রণ বাদ সংযোজন নিরম (additivity rule) মেনে চলে, তাহলে মিপ্রণাটকে

আবর্ণ মিপ্রাণ বলা হয়। অন্যথার মিশ্রণটি হবে আনাদর্শ মিপ্রাণ (non-ideal mixture)। আদর্শ মিশ্রণের ক্ষেত্রে উৎপন্ন দ্রবণের আরতন হবে বিশৃদ্ধ উপাদানসমূহের আরতনের সমণ্টি মার। ফলত মিশ্রণে উপন্থিত উপাদানসমূহের আংশিক আগবিক আরতন তাদের বিশৃদ্ধ অবস্থার আণবিক আরতনের সমান হবে। আদর্শ মিশ্রণ গঠনের সময়ে তাপের কোন পরিবর্তন হয় না।

 n_A গ্রাম অণু A এবং n_B গ্রাম অণু B-এর মিশ্রণের ফলে গিব্স্- বিভবের পরিবর্তন (ΔG) হবে.

$$\Delta G = n_A \mu_A + n_B \mu_B - n_A \mu^{\circ}_A - n_B \mu^{\circ}_B \qquad \cdots \tag{6}$$

 μ_A এবং μ_B বথাক্রমে নিপ্রণে A এবং B-এর রাসায়নিক বিভব এবং μ°_A ও μ°_B বথাক্রমে A ও B-এর বিশৃদ্ধ অবস্থায় রাসায়নিক বিভব । $\mu_i = \mu^\circ_i + RTlna_i$ সম্পর্ক ব্যবহার করে পাওয়া যায়,

$$\Delta G = n_{A}RTlna_{A} + n_{B}RTlna_{B} \qquad \cdots \qquad (7)$$

a-পদসমূহ সন্ধ্রিকা নির্দেশক, T= উক্তা।

আদর্শ দ্রবণ বা মিশ্রণের ক্ষেত্রে, সন্দিরতা আণবিক ভগ্নাংশের সমান হবে (প্রকৃতপক্ষে আদর্শ দ্রবণের সংজ্ঞাই এইরূপ)। x আণবিক ভগ্নাংশ নির্দেশক হলে,

$$\Delta G = n_A R T \ln x_A + n_B R T \ln x_B \qquad \cdots \qquad (8)$$

 $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$ হওয়ায় এবং আদর্শ দ্রবণের ক্ষেত্রে $\Delta H = 0$ হওয়ায়, এনয়িপ পরিবর্তন (ΔS) হবে,

$$\Delta S = -\frac{\Delta G}{T} = -n_A R \ln x_A - n_B R \ln x_B \qquad \cdots \qquad (9)$$

আদর্শ দূবণ বা মিশ্রণসমূহ (৪) এবং (9) নং সমীকরণ মেনে চলবে।

ভরল মিশ্রেশের বাষ্পচাপ (Vapour pressures of liquid mixtures) । ধরা যাক, নির্দিণ্ট উষ্ণতা T-তে একটি বন্ধ পাতে বাষ্পের সংগে সাম্যাবস্থার করেকটি তরলের একটি মিশ্রণ নেওরা হল। তরল ও গ্যাসীর দশার যে কোন একটি উপাদানের (i-তম) ক্ষেত্রে,

গ্যাসীয় দশায় $\mu_{i(g)} = \mu^{\circ}_{i(g)} + RT lnf_i$ ($f_i = ফুগাসিটি$)

তরল দশার $\mu_{i(a)} = \mu^{\bullet}_{i(a)} + RTlna_{i}$ $(a_{i} = \pi length{\pi}$ তা সাম্যাবস্থার উভর দশার পদার্থের রাসায়নিক বিভব সমান হওরার,

$$\mu^{\circ}_{i(q)} + RT \ln f_i = \mu^{\circ}_{i(l)} + RT \ln a_i$$
অধাং $\frac{f_i}{a_i} = Z$ (ধ্বক) \cdots (10)

বিশৃদ্ধ অবস্থার $f_i\!=\!f^{\circ}_{i(g)}$ এবং $a_i\!=\!1$; সূতরাং $Z\! riangleq\!f^{\circ}_{i(g)}$

$$\therefore \quad a_i = \frac{f_i}{f_{i(g)}^{\circ}} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots$$

আদর্শ আচরণের ক্ষেত্রে ফুগাসিটিকে চাপ দ্বারা প্রতিস্থাপিত করা যায়। সৃতরাং

$$a_i = \frac{p_i}{p_i^{\circ}} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (12)$$

 $p_* \otimes p_*^\circ$ যথান্রমে উপাদানের মিশ্রণে আংশিক বাষ্পচাপ ও বিশৃদ্ধ অবস্থার বাষ্পচাপ।

উপরম্বৃ আদর্শ আচরণের ক্ষেত্রে a_i কে x_i দ্বারা প্রতিস্থাপিত করা যায় । সেক্ষেত্রে

$$x_{i} = \frac{p_{i}}{p_{i}^{\circ}} \qquad \qquad \cdots \tag{13}$$

वर्षार
$$p_i = x_i p_i^{\circ}$$
 ··· (14)

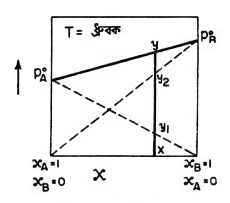
অতএব নির্দিন্ট উষ্ণতায় দ্রবণে বা তরলমিশ্রে উপস্থিত কোন উদ্বায়ী উপাদানের আংশিক বাষ্পচাপ ঐ উপাদানের আণবিক ভগ্নাংশ ও বিশৃদ্ধ অবস্থায় বাষ্পচাপের গৃণফলের সমান। একে রাউল্টের সূত্র (Raoult's law) বলা হয়।

দৃটি উদ্বায়ী উপাদান A ও B-এর মিশ্রণের ক্ষেত্রে নির্দিন্ট উক্ষতায় A ও B-এর আংশিক বাষ্পচাপ যথাক্রমে p_A ও p_B , বিশৃদ্ধ অবস্থায় তাদের বাষ্পচাপ যথাক্রমে p_A ° ও p_B ° এবং তাদের আণবিক ভগ্নাংশ যথাক্রমে x_A ও x_B হলে,

$$p_A = x_A p_A^{\circ} \text{ age } p_B = x_B p_B^{\circ} \qquad \cdots \tag{15}$$

মন্তলের সমগ্র বাল্সচাপ p হলে,

(15), (16) ও (17) নং সমীকরণসমূহ থেকে দেখা যায় যে p, p_A বা p_B -কে



চিত্ৰ 7.6. আদর্শ ক্রবণের বাষ্ণচাপ

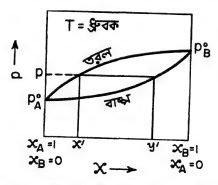
যে কোন উপাদানের আর্গবিক ভ্যাংশের $(x_A$ বা $x_B)$ বিপরীতে ছাপন করে যে লেখ পাওয়া যায় তা সরলরৈথিক হবে। এরূপ লেখ $(7\cdot6)$ নং চিটে দেখানো হল। ভ্যা রেখা আংশিক চাপ-আর্গবিক ভ্যাংশ লেখ এবং অভ্যা রেখা সম্পূর্ণ চাপ-আর্গবিক ভ্যাংশ লেখ। $x_B=0$ -এর অর্থ $x_A=1$, তখন $p=p_A$ ° এবং যখন $x_B=1$ তখন $p=p_B$ °। $x_A=1$ হবে যখন মণ্ডলে থাকবে বিশৃদ্ধ A এবং $x_B=1$ হবে যখন মণ্ডলে থাকবে বিশৃদ্ধ B। আর্গবিক ভ্যাংশের যে কোন মান x-এ সমগ্র চাপ P=xy, আংশিক চাপ $p_A=xy_1$ এবং $p_B=xy_2$ । $xy=xy_1+xy_2$ ।

এতক্ষণ পর্যন্ত বে আণবিক ভগ্নাংশের কথা বলা হল তা হল তরলদশার উপস্থিত উপাদানসমূহের জন্য। বাল্পদশার উপাদানসমূহের আণবিক ভগ্নাংশের মান তরলদশার *প্র-*মান থেকে পৃথক। ধরা বাক, গালীর দশার A ও B-এর আণবিক ভগ্নাংশ র্থাক্রমে $x_A^{'}$ ও $x_B^{'}$ । তর্লদশার এই মানগুলি আগের মতই x_A এবং x_B । ডালটনের স্তানুসারে,

একই ভাবে,

$$x_{B'} = \frac{x_{B} p_{B}^{\circ}}{p_{A}^{\circ} + (p_{B}^{\circ} - p_{A}^{\circ}) x_{B}} \qquad \cdots \qquad (20)$$

(19) এবং (20) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে যে যখন $p_A^{\ \circ}=p_B^{\ \circ}$ তখন $x_A^{\ \prime}=x_A$ বা $x_B^{\ \prime}=x_B$ । অন্যথায় $x_A^{\ \prime}$ x_A -থেকে এবং $x_B^{\ \prime}$ x_B -থেকে পৃথক। দেখানো যায় যে $p_A^{\ \circ}>p_B^{\ \circ}$ হলে $x_A^{\ \prime}>x_A$ এবং $x_B^{\ \prime}< x_B$ হবে। অর্থাৎ গ্যাসীয় দশায় অধিক উদ্বায়ী পদার্থের বাষ্প অধিক পরিমাণে



চিত্ৰ 7·7. তবুল ও বাস্পদশার সংযুতি নির্দেশক p-x চিত্র

থাকবে। (19) বা (20) নং সমীকরণ অনুসারে সমগ্র চাপ - সংযুতি লেখ অঞ্চিত করলে দেখা যায় যে সবসময়েই তরলদশার সংযুতি নির্দেশক লেখ বাষ্পদশার সংযুতি নির্দেশক লেখের উপরে থাকে।

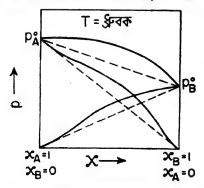
সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য তরলজোড়ের ক্ষেত্রে সংঘটক ও দশার প্রত্যেকের সংখ্যা

দুই হওরার, মওলের স্বাতন্দ্রামান F=2-2+2=2। অর্থাৎ এ ধরনের মওলের সাম্যাবন্দ্র। নিরীক্ষণের জন্য দৃটি পরিবর্তনীর উপাদানকে জানতে হবে, বেমন, চাপ ও উক্তা। এই কারণে চাপ-সংযৃতি লেখ অব্দন করার সময়ে উক্তা T-কে নিদিন্ট রাখা প্রয়োজন। নির্দিন্ট চাপে উক্তা-সংযৃতি (T-x) লেখ অব্দিকত করেও সাম্যাবন্দ্র। নিরীক্ষণ করা যার।

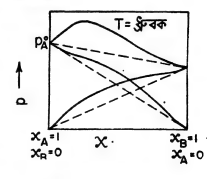
যেসব তরলজোড় রাউল্টের সূত্র মেনে চলে তাদের আদর্শ তরলজোড় বলা যায়। বাস্তবক্ষেত্রে এরূপ তরলজোড়ের সংখ্যা খুবই কম। অধিকাংশ ক্ষেত্রেই রাউল্টের সূত্র থেকে বিচ্যুতি লক্ষ্য করা যায়। আদর্শ তরলজোড়ের মধ্যে উল্লেখ্য কয়েকটি হল—ইথাইল আয়োডাইড - ইথাইল ব্রোমাইড, বেনজিন-টলুইন, বেনজিন-ইথার, ক্লোরোবেনজিন-ব্রোমোবেনজিন প্রভৃতি।

আদর্শ আচরণ থেকে বিচ্যুতি—অনাদর্শ দ্বেণ (Deviations from ideal behaviour—non-ideal solutions): সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য তরলজোড়ের অধিকাংশের ক্ষেত্রেই দেখা যার যে তারা রাউল্টের স্ত্র সম্পূর্ণত মানে না। সাধারণত তিন প্রকারের বিচ্যুতি লক্ষ্য করা যার।

(i) সমগ্র বাষ্পচাপ তরলজাড়ের যে কোন সংযুতিতে বিশৃদ্ধ উপাদানদরের বাষ্পচাপের মধ্যবর্তী হর ; কিন্তু রাউল্টের সূত্র অনুসারে p-x চিত্রে যেরূপ সরলরেখা পাওয়া উচিত তা হয় না। পরীক্ষামূলকভাবে প্রাপ্ত লেখের মধ্যবর্তী অংশ তাত্ত্বিক লেখের মধ্যবর্তী অংশের উপরে থাকে (7'৪ নং চিত্র)। এই অঞ্চলে মগুলের প্রকৃত বাষ্পচাপ তাত্ত্বিক বাষ্পচাপ অপ্রেক্ষা বেশি হয়। এই ধরনের বিচ্যাতিকে ধনাত্মক বিচ্যাতি বলা হয়। এরূপ মগুলের উদাহরণ জল - মিথাইল আ্যালকোহল, বেনজিন-টলুইন প্রভৃতি।

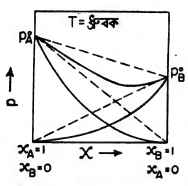


7·8. উচ্চতম বিন্দুহীন p-: চিত্ৰ (ধনাশ্বক বিচ্যুতি)



চিত্ৰ 7'9. সৰ্বোচ্চ বিশুসুৰ্ববিত p-x চিত্ৰ (খনান্ত্ৰক বিচুটিড)

(ii) এই ধরনের মণ্ডলেও p-x চিত্রে ধনান্দক বিচ্যুতি ঘটে। তবে এক্ষেত্রে লেখটি একটি সর্বোচ্চ বিন্দু অতিক্রম করে। এই বিন্দুতে সমগ্র বাষ্পচাপ বিশৃদ্ধ উপাদানদ্বয়ের যে কোনটির নিজস্ব বাষ্পচাপ অপেক্ষা বেশি হর (চিত্র 7.9)। এরূপ মণ্ডলের উদাহরণ—জল - ইথাইল অ্যালকোহল, বেনজিন-সাইক্রোহেক্সেন প্রভৃতি।



চিত্ৰ 7·10. সৰ্বনিম্ন বিন্দুসম্মিত p-x চিত্ৰ (ৰণান্ধক বিচ্যুতি)

(iii) এই প্রকারের ত র ল-জাড়ের ক্ষেত্রে রাউল্টের সূত্র থেকে বিচ্যুতি ঘটে ঝণাত্মক দিকে। নির্দিন্ট উষ্ণতায় এরূপ মগুলের p-x চিত্রে একটি সর্বনিয় বিন্দু পরিলক্ষিত হয় (চিত্র 7·10)। এই বিন্দুতে সমগ্র বাষ্পচাপ বিশৃদ্ধ উপাদানম্বরের যে কোনটির নিজস্ব বাষ্পচাপ অপেক্ষাকম হয়। জল – নাইট্রিক অ্যাসিড, পিরিডিন - অ্যাসেটিক অ্যাসিড প্রভৃতি এরূপ তরলজোড়ের উদাহরণ।

ভূহেম–মারগিউল্ল্ সমীকরণ (Duhem-Margules equation): ধরা যাক একটি দৃই-উপাদনবিশিত মণ্ডলে n_1 গ্রাম অণু A এবং n_2 গ্রাম অণু B আছে। তাহলে গিব্স্-ভূহেম সমীকরণ অনুসারে সাম্যাবস্থায়

$$n_1 d\mu_1 + n_2 d\mu_2 = 0 (21)$$

 μ_{1} এবং μ_{2} যথাদ্রমে A ও B-এর রাসায়নিক বিভব । (21) নং সমীকরণকে নিচের মত লেখা যায় ঃ

$$\frac{n_1}{n_1 + n_2} d\mu_1 + \frac{n_2}{n_1 + n_2} d\mu_2 = 0$$

$$x_1 d\mu_1 + x_2 d\mu_2 = 0 \qquad \cdots \qquad (22)$$

 $oldsymbol{x_1}$ এবং $oldsymbol{x_2}$ বথাক্রমে $oldsymbol{A}$ ও $oldsymbol{B}$ -এর আর্ণাবক ভগ্নাংশ ।

বা

বাষ্পের সংগ্রে সাম্যাবস্থার অবস্থিত তরলজোড়ের ক্লেরে কোন উপাদানের

রাসারনিক বিভব তরঙ্গ ও গ্যাস উভর দশাতে একই হবে, অবশ্য উক্তা নিদিউ হতে হবে। আমরা জানি

$$\mu_i = \mu_i^{\circ} + RT ln f_i \quad (f_i =$$
कृशाित्रिष्टे)

সৃতরাং বাষ্পের আদর্শ আচরণের ক্ষেত্রে,

$$\mu_i = \mu_i^\circ + RT \ln p_i$$
 ($p_i =$ আংশিক চাপ)

অর্থাৎ নিদিন্ট উক্তায়.

$$d\mu_i = RTdlnp_i \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (23)$$

(22) ও (23) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বার,

$$x_1 dln p_1 + x_2 dln p_3 = 0$$

$$\frac{x_1 dln p_1}{dx_1} + \frac{x_2 dln p_3}{dx_1} = 0 \qquad \cdots \qquad (24)$$

 $x_1 = 1 - x_2$, অর্থাৎ $dx_1 = -dx_2$ হওয়ায়,

$$\frac{x_1dlnp_1}{dx_1} - \frac{x_2dlnp_2}{dx_2} = 0$$

বা $\frac{dlnp_1}{dlnx_1} - \frac{dlnp_2}{dlnx_2} = 0$

অর্থাৎ
$$\frac{dlnp_1}{dlnx_1} = \frac{dlnp_2}{dlnx_2} \qquad \cdots \qquad (25)$$

(25) নং সমীকরণকে **ভূত্তম-মারণিউল্স্ সমীকরণ** বলা হয়। এই সমীকরণ তরলমিশ্রের তরলদশার সংযুক্তির সংগে গ্যাসীয় দশায় উপাদান-সমূহের আংশিক বাষ্পচাপের সম্পর্ক নির্দেশক।

আদর্শ দ্রবণ বা তরলমিশ্রণ রাউল্টের সূত্র মেনে চলে। সৃতরাং নিদিন্ট উক্কতায়

$$p_1 = x_1 p_1^\circ$$
বা $lnp_1 = lnx_1 + lnp_1^\circ$
অৰ্থাৎ $dln p_1 = dlnx_1$
বা $\frac{dlnp_1}{dlnx_1} = 1$

जाबात $dlnp_1/dlnx_1 = dlnp_2/dlnx_2$ इंडबात $dlnp_2/dlnx_2 = 1$ হবে। অর্থাৎ $p_{\bullet}=x_{\bullet}$ p_{\bullet}° হবে। এর অর্থ এই বে, যদি তরলমিশ্রের একটি উপাদান আদর্শ আচরণ করে, তাহলে দ্বিতীয় উপাদানটিও আদর্শ আচরণ এই ধরনের আদর্শ তরলমিশ্রণের সংখ্যা খুবই কম। প্রকৃত দ্রবণের ক্ষেত্রে রাউল্টের সূত্র থেকে ধনাত্মক বা ঋণাত্মক বিচ্যুতি লক্ষ্য করা যায়।

(i) ধনাত্মক বিচ্যুতি— p₁>x₁p₁°

, অর্থাৎ
$$rac{dlnp}{dlnx_1} > 1$$
 ।

ডুহেম-মারগিউল্স্ সমীকরণ সূত্র প্রয়োগ করে পাওয়া যায়,

$$\frac{dlnp_{s}}{dlnx_{s}} > 1$$

অর্থাৎ $p_a > x_a p_a$ °।

সূতরাং দেখা যাচ্ছে যে তরলমিশ্রের একটি উপাদানের বাষ্পচাপের ক্ষেত্রে রাউল্টের সূত্র থেকে ধনাত্মক বিচ্যুতি ঘটলে দ্বিতীয় উপাদানটির ক্ষেত্রেও ধনাত্মক বিচ্যাতি ঘটবে।

(ii) ঋণাত্মক বিচ্যুতি— p₁ < x₁p₁°

অर्थार
$$\frac{dlnp_1}{dlnx_1} < 1$$
।

পর্বের ন্যায় হিসাব করে পাওয়া যাবে

$$\frac{dlnp_{2}}{dlnx_{2}} < 1$$

সৃতরাং তরলমিশ্রের একটি উপাদানের ক্ষেত্রে বিচ্যুতি ঋণাত্মক হলে দ্বিতীয়টিয় ক্ষেত্রেও বিচ্যুতি ঝণাত্মক হবে।

তরলের সংযুতির পরিবর্তন ঘটালে মণ্ডলের সমগ্র বাষ্পচাপের কিরূপ পরিবর্তন ঘটে তা নিচের মত অনুধাবন করা যায়। ধরা যাক একটি তরল-মিশ্রের তরন্ত্রদশার দুটি উপাদানের আর্ণবিক ভন্নাংশ বথান্রমে x_1 এবং x_2 ও বাষ্পদশার এই ভগ্নাংশ যথাক্রমে $x_1^{\ \prime}$ এবং $x_2^{\ \prime}$ । ধরা বাক বাষ্পদশার দুটি উপাদানই আদর্শ আচরণ দেখায়। মণ্ডলের সমগ্র বাষ্পচাপ p এবং উপাদান-সমহের আংশিক চাপ বথাক্রমে p, এবং p, 1 তাহলে,

$$p = p_1 + p_2$$

$$\text{use} \frac{dlnp_1}{dlnx_1} = \frac{dlnp_2}{dlnx_2}$$

ৰা
$$\frac{dp_1}{dx_1} = \frac{x_1p_1}{x_1p_2} \cdot \frac{dp_2}{dx_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (26)$$

আবার.

$$\frac{dp}{dx_1} = \frac{dp_1}{dx_1} + \frac{dp_3}{dx_1} = \frac{dp_1}{dx_1} - \frac{dp_3}{dx_2} \quad [\because dx_1 = -dx_3]$$

$$= \frac{x_2p_1}{x_1p_3} \cdot \frac{dp_3}{dx_2} - \frac{dp_3}{dx_2}$$

$$= \left(\frac{x_3p_1}{x_1p_2} - 1\right) \frac{dp_3}{dx_2} \quad \cdots \quad \cdots \quad (27)$$

বাষ্ণের আচরণ আদর্শ হওয়ায়, $p_{_{f 1}}/p_{_{f 3}}=x_{_{f 1}}'/x_{_{f 3}}'$ হবে । সৃতরাং

$$\frac{dp}{dx_1} = \left(\frac{x_s x_1'}{x_1 x_s'} - 1\right) \frac{dp_s}{dx_s} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (28)$$

 dp_{s}/dx_{s} সর্বদা ধনাত্মক হওয়ায় dp/dx_{s} ্তর চিহ্ন নির্ভর করবে $x_{s}x_{s}'/x_{s}x_{s}'$ রাশিটির মানের উপর ।

বখন
$$\frac{x_{\mathtt{s}}{x_{\mathtt{l}}}'}{x_{\mathtt{l}}{x_{\mathtt{s}}}'} > 1$$
, অধাং $\frac{x_{\mathtt{l}}'}{x_{\mathtt{s}}} > \frac{x_{\mathtt{l}}}{x_{\mathtt{s}}}$, তখন $\frac{dp}{dx_{\mathtt{l}}}$ ধনাত্মক ।

সৃতরাং বাষ্পদশার যে উপাদান বেশি আছে (অধিকতর উদ্বারী) সেই উপাদানের আর্ণবিক ভগ্নাংশ তরলদশার বাড়িয়ে দিলে সমগ্র বাষ্পচাপ বৃদ্ধি পাবে। (সিদ্ধান্ত 1)

বিপরীতক্রমে $\frac{x_1}{x_2} < \frac{x_1}{x_2}$ হলে $\frac{dp}{dx_1}$ খণাত্মক হবে। অর্থাৎ বাষ্পদশার বে উপাদান তুলনামূলকভাবে কম আছে (অপেক্ষাকৃত কম উবারী) সেই উপাদানের আণবিক ভগ্নাংশ তরলদশার বাড়িয়ে দিলে সমগ্র বাষ্পচাপ হ্রাস পাবে। (সিদ্ধান্ত 2)

উপরোক্ত সিদ্ধান্ত দৃটি এখানে তাপগতিক উপারে নির্ণর করা গেল। কনোরালফ (Konowaloff) পরীক্ষামূলকভাবে প্রাপ্ত উপাত্তসমূহ বিশ্লেষণ করে উপরোক্ত সিদ্ধান্তবরে উপনীত হন। এইজনা এই সিদ্ধান্তবরকে কলোয়ালকের নিয়ম (Konowaloff's rule) বলা হয়।

সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য তরলজোড়ের দ্বিতীয় প্রকারের p-x চিত্রে একটি সর্বাচ্চ বিন্দু এবং তৃতীয় প্রকারে একটি সর্বানয় বিন্দু পাওয়া যায়। এই ধরনের সর্বোচ্চ বা সর্বানয় বিন্দুর ক্ষেত্রে,

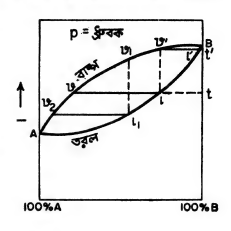
$$\frac{dp}{dx_1} = 0$$
∴ $\frac{x_2 x_1'}{x_1 x_2'} = 1$ অধাং $\frac{x_1}{x_2} = \frac{x_1'}{x_2'}$

স্তরাং সর্বোচ্চ বা সর্বনিম্ন বিন্দৃতে তরলদশা ও বাল্পদশার গঠন একই হবে। তরলদশার একটি নিদিন্ট সংযুতিতে সর্বোচ্চ বা সর্বনিম্ন বিন্দু পাওয়া যায়। এই সংযুতিবিশিন্ট তরলকে পাতিত করলে, পাতিত অংশের সংযুতিও একই প্রকার হবে। এইরূপ নিদিন্ট সংযুতিবিশিন্ট তরলমিশ্রণকে অ্যাজিওট্রোপীয় মিশ্রেশ (azeotropic mixture) বা সংক্ষেপে অ্যাজিওট্রোপ (azeotrope) বলা হয়।

সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য ভরলজোড়ের পাভন (Distillation of completely miscible liquid pairs): সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য তরল-জোড়ের পাতন সমতাপীর ভাবে করলে পাতিত অংশের সংযুতি, যা তরলের সংগে সাম্যাবস্থার অবস্থিত বান্দের সংযুতির সমান, উপরে বাণত p-x চিত্র থেকে জানা যার। কিন্তু পাতনিক্রা ঘটানো হয় নিদিন্ট চাপে, সাধারণত 1 আটমসফিয়ার চাপে। এই অবস্থার তরলের সংযুতির সংগে স্ফুটনাংকের T পরিবর্তন ঘটে। যে কোন উক্ষতার তরলদশার ও বান্দেশার সংযুতি কিরূপ হবে তা সমচাপীর T-x চিত্র থেকে বোঝা যাবে। উন্নারী তরলের স্ফুটনাংক কম হয়। সূতরাং যে তরলের বান্দাচাপ বোশ তার স্ফুটনাংক কম হবে, কেননা বান্দ্পদশার উন্থারী তরলের বান্দাচাপ বোশ থাকে। কম উন্থারী তরলের স্ফুটনাংক অপেক্ষাকৃত বেশি হবে। এ-থেকে বোঝা যার যে সমতাপীর p-x ও সমচাপীর T-x চিত্র পরস্পরের বিপরীত হবে। পূর্বে বান্দ্রত তিনপ্রকার মিশ্রণের পাতন নিচে পৃথক পৃথক ভাবে বর্ণনা করা হল।

ু(i) কুটনাংক ক্রমশ বৃদ্ধি পায়: গুটি তরলের মিশ্রণের বিভিন্ন

সংশ্বতিতে বিভিন্ন স্ফুটনাংক লক্ষিত হয়। বিশুদ্ধ A থেকে বিশৃন্ধ B পর্যন্ত সংযুতির ক্রমশ পরিবর্তনের ফলে মি প্র শে র স্ফুটনাংক বৃদ্ধি পার ক্রমশ (এক্লেত্রে A-কে অধিক এবং B-কে কম উদায়ী তরল হিসেবে কম্পনা করা হয়েছে)। এই ধরনের তরলজোডের তরলদশার সংয়তি এবং সাম্যাবস্থার অবস্থিত বাষ্পদশার সংযুতি (7:11) নং চিত্রে দেখানো হল। বাষ্পদশার সংযুতি নির্দেশক লেখ তরল-দশার সংযুতি নির্দেশক লেখের



চিত্ৰ 7:11. স্কুটনাংক ক্ৰমণ বৃদ্ধি পান্ন এমন মণ্ডলের T-x চিত্ৰ

উপরে থাকে । উল্লেখ্য p-x চিত্রে লেখছয়ের অবস্থান বিপরীত হর ।

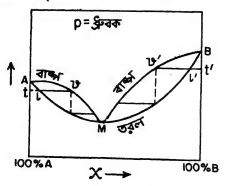
পাতিত অংশের সংযৃতি প্রকৃতপক্ষে বাজ্পের সংযৃতি, কারণ বাজ্পকে ঘনীভূত করেই পাতিত অংশ পাওয়। যায়। ধরা যাক l দ্বারা নির্দেশিত সংযৃতিবিশিন্ট তরলজাড়ের (A ও B) স্ফুটনাংক নির্দিন্ট চাপে t° । এই উক্ষতার তরলজোড়ের স্ফুটন ঘটবে এবং বাজ্পের সংযৃতি নির্দেশিত হবে v দ্বারা। স্পন্টতই বাজ্পে অর্থাৎ পাতিত অংশে অধিক উদ্বারী A-এর পরিমাণ বেশি হবে। অবশিন্ট তরলে B-এর পরিমাণ বৃদ্ধি পাবে, ফলে মিপ্রণের স্ফুটনাংকও বৃদ্ধি পাবে। স্ফুটনাংক ক্রমশ বৃদ্ধি পেতে পেতে t'' পর্যন্ত হবে। এই উক্ষতার l' দ্বারা নির্দেশিত সংযৃতিবিশিন্ট তরলমিশ্রণ থেকে প্রাপ্ত বাজ্পের সংযৃতি v', অর্থাৎ l দ্বারা নির্দেশিত হবে। সূতরাং এই উক্ষতার বাজ্পের সংযৃতি মূল মিশ্রণের তরলদশার সংযৃতির সমান হবে। ফলত সম্পূর্ণ তরল এই উক্ষতার বাজ্পীভূত হবে। মণ্ডল থেকে ক্রমশ বাজ্প সরিরে নেওয়ার ফলে সাম্যাবন্ধা বিনন্ট হয়, ফলে তরলদশার সংযৃতি l থেকে সেরে বিশৃদ্ধ B পর্যন্ত যায়।

প্রকৃত পাতনচিরার বাষ্ণকে অংশকারী কলমের (fractionating column) মধ্যে চালনা করা হর এবং বেশ করেক অংশে পাতিত তরলকে

জাগ করা হর। প্রারম্ভিক অবস্থার পাতিত অংশের সংযুতি v-এর খ্ব কাছাকাছি হবে, ধরা যাক v_1 হবে। এই অংশে A-এর আপোক্ষক পরিমাণ বেড়ে যাবে। পরবর্তী অংশগৃলিতে A-এর পরিমাণ প্রারম্ভিক অংশে A-এর পরিমাণের চেরে কম হবে। অবশিষ্ট তরলে B-এর মান্রা এবং স্বভাবতই তার ক্ষৃটনাংক ক্রমশ বৃদ্ধি পাবে। প্রারম্ভিক অংশকে প্নরার আংশিকভাবে পাতিত করলে পাতিত অংশে A-এর আপোক্ষক পরিমাণ আরও বেড়ে যাবে। এই অবস্থার তরলের সংযুতি l_1 এবং বাষ্পের সংযুতি v_2 । এইভাবে প্রতিবারের প্রারম্ভিক অংশ নিয়ে পুনর্বার আংশিক পাতনক্রিয়া ঘটাতে থাকলে শেষপর্বন্ধ কিছু পরিমাণ বিশৃদ্ধ A পাওয়া যাবে। বিশৃদ্ধ B পাওয়া বাবে প্রথম পাতনের অবশিষ্টাংশের পুনঃপাতন দ্বারা।

রসায়নাগারে সাধারণত একটি লয়া কাচনলকে অংশকারী কলম হিসেবে ব্যবহার করা হয়। এর মধ্যে থাকে কাচের টুকরো। এই নলটিকে পাতন-স্লাম্কের মুখে খাড়াভাবে লাগিয়ে দেওয়া হয়। পাতন-ফ্লাম্কের তরলের স্ফুটন ঘটলে বাল্প উপরের দিকে উঠতে থাকে এবং সেই বাল্পের উক্তা ক্রমণ কমতে থাকে। A ও B-এর মিশ্রণে A-এর স্ফুটনাংক কম হওয়ায় কলমের মধ্যে প্রথমদিকে বেশি পরিমাণে B তরলীভূত হতে থাকবে। অবশিষ্ট বাল্প উপরের দিকে উঠে আরও ঠাণ্ডা হয়। এইভাবে অংশকারী কলমের যে অংশে উক্তা A-এর স্ফুটনাংকের খ্ব কাছাকাছি সেই অংশে বাল্পে প্রায় বিশৃদ্ধ A থাকে। এই বাল্পকে তরলীভূত করা হয়। এই তরলে প্রকৃতপক্ষে বিশৃদ্ধ A থাকে।

(ii) সৰ্বনিম্ন স্ফুটনাংক (Minimum boiling point):



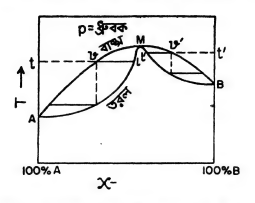
চিত্র 7.12. সর্বনির স্ফুটনাংকবিশিষ্ট মণ্ডলের T-x চিত্র

সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য তরলজোড়ের ক্ষেত্রে করেকটি মঞ্জে নিদিন্ট সংযুতিতে একটি সর্বনিম্ম স্ফুটনাংক পাওয়া বায়। মিশ্রণের মধ্যে A ও B-এর বে অনুপাতে এই সর্বানম্ম স্ফুটনাংক পাওয়া যায় তা নির্দিন্ট চাপে নির্দিন্ট থাকে। এইসকল মণ্ডলের T-x চিত্র (7.12) নং চিত্রের অনুরূপ হয়। M বিন্দৃটি সর্বনিম্ন স্ফুটনাংক নির্দেশক। লক্ষণীয় যে T extstyle x চিত্রটি AM এবং BMএই দুই ভাগে বিভক্ত। প্রতিটি ভাগ প্রথম প্রকারের মিশ্রণের ক্ষেত্রে প্রাপ্ত T-x লেখের অনুরূপ। t উষ্ণতায় তরলে A-এর ভাগ যদি বেশি হয় (l বিন্দু) তাহলে বাজ্যে B-এর আপেক্ষিক পরিমাণ বৃদ্ধি পাবে (v বিন্দু)। এই বাষ্পকে ঘনীভূত করে পুনঃপাতিত করলে পাতিত অংশে B-এর আপেক্ষিক পরিমাণ আরও বৃদ্ধি পাবে। পুনঃপাতনের সময়ে লক্ষ্য করা যার যে মিশ্রণের স্ফুটনাংক কমে যায়। এইভাবে অগ্রসর হয়ে শেষপর্যন্ত ${f M}$ বিন্দুতে উপনীত হওয়া যায়। ${f M}$ বিন্দুতে তরলমিশ্রণ অপরিবর্তিত সংযুতিতে পাতিত হয়। সূতরাং আংশিক পাতনদ্রিয়া বারা ${f M}$ বিন্দুর সংযুতিবিশিণ্ট মিশ্রণকে A থেকে পৃথক করা যাবে। \emph{l} বিম্পুতে পাতনের পরে অবণিষ্ট মিশ্রণে A-এর আপেক্ষিক পরিমাণ বেড়ে যায়, ফলে তার স্ফুটনাংক বেড়ে যায় । এই অবণিন্ডের স্ফুটনাংক যখন $oldsymbol{A}$ বিস্ফুতে পৌছায় তখন বিশৃদ্ধ A পাওয়া যায়। মিশ্রণে অতিরিক্ত পরিমাণ B থাকলে স্ফুটনাংক t'-এ তরলের ও বাষ্পের সংযুতি নির্দেশ করে যথাক্রমে l' ও v'বিন্দু। t উক্তায় যেরপ হয় এক্ষেত্রেও সেইরপ ঘটে। অবশিষ্ট তরলের স্ফুটনাংক বাড়তে বাড়তে ${f B}$ বিন্দুতে উপনীত হলে বিশুদ্ধ ${f B}$ পাওয়া যায়। অন্যদিকে পুনঃপাতন ক্রিয়া দারা M বিন্দুর সংযুতিবিশিন্ট মিশ্রণ পাওয়া বার।

যেসকল তরলমিশ্রণ নিন্দিও চাপে ও স্থির উক্তার অপরিবর্তিত সংযুতিতে পাতিত হয় তাদের বলা হয় দ্বির স্ফুটনাংকী মিশ্রেণ (constant boiling mixture) বা অ্যাজিওটোপীয় মিশ্রেণ (azeotropic mixture)। সর্বনিয় স্থিতনাংকী মিশ্রণের উদাহরণ হল—প্রমাণ চাপে ৪:43 গ্রাম জল ও 91:57 গ্রাম ইথাইল অ্যালকোহলের মিশ্রণের স্ফুটনাংক 70:4°C।

(iii) সর্বোচ্চ স্ফুটনাংক (Maximum boiling point) \mathbf{z} বেসকল তরলজোড়ের নিদিন্ট সংযুতিতে স্ফুটনাংক সর্বোচ্চ হয় তাদের $T-\mathbf{z}$ চিত্র (7·13) নং চিত্রের অনুরূপ হয়। সর্বনিয় স্ফুটনাংকবিশিন্ট তরলজের নাার এক্ষেত্রেও দেখা বাচ্ছে যে আংশিক পাতন বারা মিশ্রণ থেকে

বিশৃদ্ধ A এবং অ্যান্ধিস্টটোপ M অথবা বিশৃদ্ধ B এবং অ্যান্ধিস্টটোপ M পৃথক করা যায়। বেমন তরলের সংযৃতি t উক্তার l হলে, পাতিত



চিত্র 7.13. সর্বোচ্চ কুটনাংকবিশিষ্ট মণ্ডলের T-x চিত্র

অংশের সংযৃতি হবে v। পাতিত অংশে স্থভাবতই A-এর পরিমাণ বেশি হবে এবং এর স্ফুটনাংক t অপেক্ষা কম হবে। পুনঃপাতন দ্বারা শেষপর্যন্ত A পাওয়া বাবে। অবশিষ্ট অংশের স্ফুটনাংক ক্রমণ বৃদ্ধি পায় এবং বখন উষ্ণতা M বিষ্ণুর উষ্ণতায় পৌছায় তখন অপরিবতিত সংযৃতিতে অ্যাক্ষিওটোপ M পাতিত হয়। অপরপক্ষে t' উষ্ণতায় তরলের সংযৃতি l' হলে পাতিত অংশের সংযৃতি হয় v' এবং পাতিত অংশের পুনঃপাতন দ্বারা শেষপর্যন্ত B পাওয়া বায়। সর্বোচ্চ স্ফুটনাংকী মিশ্রণের উদাহরণস্বরূপ প্রমাণ চাপে 79.78 গ্রাম জল ও 20.22 গ্রাম HCl-এর মিশ্রণের উল্লেখ করা যায়। এই মিশ্রণের স্ফুটনাংক 108.58°C।

আংশিক মিশ্রেণবোগ্য তরলভোড় (Partially miscible liquid pairs): এই ধরনের মণ্ডলে স্থিত দৃটি তরল (A ও B) একে অপরের সংগে আংশিক মিশ্রণযোগ্য। বস্তৃতপক্ষে নিদিন্ট উক্তার A-এর মধ্যে B-এর দ্রাব্যতা এবং B-এর মধ্যে A-এর দ্রাব্যতা নিদিন্ট থাকে। ফলে তরলজোড়ে B-এর পরিমাণ নিদিন্ট সীমার কম হলে B সম্পূর্ণভাবে A-এর মধ্যে দ্রবণীয় হবে এবং A-এর মধ্যে B-এর দ্রবণ পাওয়া যাবে। বিপরীত ভাবে A-এর পরিমাণ নিদিন্ট সীমার কম হলে B-এর মধ্যে A-এর দ্রবণ পাওয়া যাবে। কিছু যদি A ও B উভরেরই পরিমাণ নিদিন্ট সীমার অতিরিক্ত হর তাহলে দৃটি তরলজরের স্থিত হয়, একটিতে A-এর মধ্যে B-এর

দ্রবণ এবং অপরটিতে B-এর মধ্যে A-এর দ্রবণ থাকে। এই দুটি দ্রবণকৈ অনুবন্ধ দ্বেবণ (conjugate solution) বলা হয়। দুটি তরলস্ভরের কোনটিতেই বিশৃদ্ধ A বা বিশৃদ্ধ B থাকে না। উষ্ণতার পরিবর্তন ঘটালে A ও B-এর পারস্পরিক দ্রাব্যতারও পরিবর্তন ঘটে। কোন ক্ষেত্রে দ্রাব্যতা উষ্ণতার সংগে বৃদ্ধি পার, আবার কোন ক্ষেত্রে হ্রাস পার।

এই ধরনের তরলজেড়ের কয়েকটির ক্ষেত্রে দেখা যায় উক্ষতাবৃদ্ধির সংগে সংগে পারস্পরিক দ্রাব্যতা বৃদ্ধি পেতে পেতে এমন একটি সর্বোচ্চ উক্ষতায় উপনীত হয় যার উপরে তরল দৃটি সম্পূর্ণভাবে মিশ্রণযোগ্য হয় এবং দৃটি পৃথক তরলজ্বরের অভিন্থ বিল্প্ত হয়। এই উক্ষতাকে সন্ধি জ্বণ উক্ষতা (critical solution temperature) বা সর্বোচ্চ ক্রোন্থিবিলয়ন উক্ষতা (upper consolute temperature) বলা হয়। এরপ মন্তলের উদাহরণ—ফিনল-জল, আ্যানিলিন-হেন্সেন, আ্যানিলিন-জল, মিথাইল অ্যালকোহল সাইক্রোহেন্সেন প্রভৃতি।

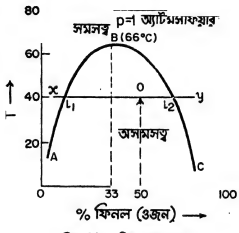
কতকগুলি তরলজোড়ের ক্ষেত্রে সন্ধি দ্রবণ উব্বতা হয় সর্বনিম্ন। এরূপ মশুলের উদাহরণ—ট্রাইইথাইল অ্যামিন-জ্বল; প্যারালডিহাইড-জ্বল প্রভৃতি।

কতকগৃলি তরলজোড়ের ক্ষেত্রে একই সংগে সর্বোচ্চ ও সর্বনিম্ন সন্ধি দ্রবণ উষ্ণতা পাওয়া যায়। এরূপ মগুলের উদাহরণ—নিকোটিন-জ্বল, গ্লিসেরল -শে-টলুইডিন প্রভৃতি।

ফিনল-জল মণ্ডল: (7·14) নং চিত্রে প্রমাণ চাপে ফিনল ও জলের পারস্পরিক দ্রাব্যতা দেখানো হল। জলের মধ্যে অলপ পরিমাণে ফিনল যোগ করতে থাকলে এবং উকতা বাড়াতে থাকলে, জলে ফিনলের দ্রাব্যতা AB রেখা দ্রারা নির্দেশিত হয়। আবার ফিনলে অলপ অলপ জল মেশাতে থাকলে এবং উকতা ক্রমশ বাড়াতে থাকলে ফিনলে জলের দ্রাব্যতা CB রেখা দ্রারা নির্দেশিত হয়। দুটি রেখা B বিন্দৃতে মিলিত হওয়ায় দেখা যাছে যে এই উকতার উর্ধেব দ্রাব্যতা-লেখের অভিত্ব নেই, ফলে এই উকতার উর্ধেব তরলভর সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য হবে। B বিন্দৃর উকতা 66°C। এই উকতার তরলজ্বের সংযুতি হল 33% ফিনল ও 67% জল। 66°C এই মণ্ডলের সর্বোচ্চ সন্ধি দ্রবণ উকতা।

নিদিন্ট উক্তার জল নিয়ে তার মধ্যে অলপ অলপ ফিনল বোগ করে নাড়তে থাকলে যা ঘটবে তা xy রেখা দ্বারা বোঝানো বার । মিশ্রণে ক্ষিনলের পরিমাণ l_1 -এর চেরে কম হলে (বেমন x বিন্দৃতে) ফিনল জলে সম্পূর্ণ

দ্রবীভূত হবে। l_1 বিন্দুতে বিতীয় তরল স্করের আবির্ভাব ঘটবে। এরপর বৃক্ত ফিনল অনুবন্ধ দ্রবণ তৈরী করবে যতক্ষণ না মিশ্রণের সংযুতি l_2 বিন্দুতে উপনীত হয়। l_3 বিন্দুতে দুটি তরলস্করের পৃথক অস্তিত্ব শেষ হয় এবং এই বিন্দু অতিক্রান্ত হলে কেবলমান্র জলের ফিনলীয় দ্রবণ পাওয়া যায়। অতএব



हिज 7:14. किनम जन मधन

দেখা যাচ্ছে যে শুরু থেকে l_1 এবং l_2 থেকে শেষপর্যন্ত মণ্ডলটি একদশাবিশিষ্ট এবং l_1 থেকে l_2 পর্যন্ত মণ্ডলটি দুইদশাবিশিষ্ট হবে । l_1 থেকে l_2 পর্যন্ত দুটি দশা অবশ্যই সাম্যাবস্থায় থাকে ।

ওজনের দিক থেকে 50-50 ফিনল-জল মিশ্রণ নেড়ে রেখে দিলে (নি দিন্ট উক্তার) দুটি অনুবদ্ধ দ্রবণ সৃষ্ট হয় এবং তারা সাম্যাবস্থায় থাকে। দুটি দ্রবণের পারস্পরিক পরিমাণ (জলীয় দ্রবণ: ফিনলীয় দ্রবণ) হবে ol_a/ol_a ।

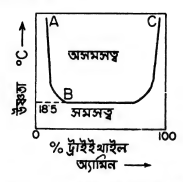
আংশিক মিশ্রণযোগ্য তরলজোড়ের পারস্পরিক দ্রাব্যতা পরিমাপের সময়ে চাপ নির্দিষ্ট রাখা হয়। ফলে একটি নিষেধ প্রযুক্ত হওয়ায় এক্ষেত্রে দশানিয়ম দীড়াবে.

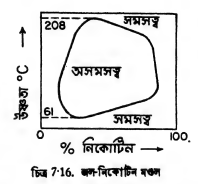
$$F=C-P+1$$

B-এর উপরে দ্রবণ সমসত্ত্ব হওয়ায় $(C=2,\,P=1)$, F হবে 2। এই অঞ্চলে মণ্ডলকে অনুধাবন করতে হলে উক্ষতা ও গাঢ়ত্ব দৃইই জানতে হবে। ABCরেখা দ্বারা আবদ্ধ অঞ্চলে মণ্ডলটি দৃইদশাবিশিন্ট হওয়ায়, F=1 হবে। মণ্ডলের এরূপ অবস্থায় একটিমাত্র পরিবর্তনীয় উপাদান নির্দিন্ট রাখলেই মণ্ডলকে

অনুধাবন করা বায় । B বিন্দৃতে দুটি প্রবাদের সংযুতি একই হবে, অর্থাৎ এই বিন্দৃতে অতিরিক্ত আরও একটি নিষেধ প্রযুক্ত হবে । দশানিয়ম দাঁড়াবে F=C-P=2-2=0। সূতরাং সর্বোচ্চ সন্ধি প্রবণ বিন্দৃ একটি অপরিবর্তনীয় বিন্দৃ । এই বিন্দৃতে মণ্ডলের উক্তা ও সংযুতি দুইই নিদিন্ট থাকে ।

জল - ট্রাইইথাইল অ্যামিন ও জল-নিকোটিন মঙল: এই দুটি মঙলের ক্ষেত্রে নির্দিন্ট উক্তায় T-x চিত্র (7.15) ও (7.16) নং চিত্রে দেখানো হল ।





চিত্ৰ 7:15. জল - ট্ৰাইইখাইল আামিন মণ্ডল

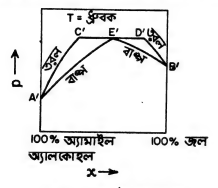
জল - ট্রাইইথাইল অ্যামিন মণ্ডলে একটি সর্বানম্ম ক্লান্তিবিলয়ন উক্তা $(18^{\circ}5^{\circ}C)$ পাওয়া যায়। এই উক্তার নিচে তরলম্বর সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য (F=2)। ABC অঞ্চল ম্বারা আবদ্ধ অঞ্চলে মণ্ডল দুইদশাবিশিন্ট (F=1)। ক্রান্তিবিলয়ন বিন্দু অপরিবর্তনীয় (F=0)।

জল-নিকোটিন মণ্ডলে সর্বোচ্চ ও সর্বানমু ক্রান্তিবিলয়ন বিন্দু পাওয়া যায়। সর্বোচ্চ উষ্ণতা $208^{\circ}C$ এবং সর্বানমু উষ্ণতা $61^{\circ}C$ । লেখ দারা আবদ্ধ অঞ্চলে মণ্ডলটি দুইদুশাবিশিষ্ট এবং তার বাইরে মণ্ডলটি একদুশাবিশিষ্ট।

সন্ধি দ্রবণ উষ্ণতা মণ্ডলে উপস্থিত অশৃদ্ধি দ্বারা বিশেষভাবে প্রভাবিত হয়। ফিনল-জল মণ্ডলে সামান্য ন্যাফথালিন যোগ করলে সন্ধি দ্রবণ উষ্ণতা প্রায় $20^{\circ}C$ বেড়ে যায় (ন্যাফথালিন গাঢ়েছ $=0^{\circ}1M$)। সাধারণত অশৃদ্ধি বদি একটিমান্র তরলে দ্রবণীয় হয় তাহলে সন্ধি দ্রবণ উষ্ণতা বাড়ে, আর অশৃদ্ধি যদি উভয় তরলেই দ্রবণীয় হয় তাহলে এই উষ্ণতা কমে। সন্ধি দ্রবণ উষ্ণতার পরিবর্তন থেকে কোন তরলে উপস্থিত অশৃদ্ধির পরিমাণ নির্ণয় করা যায়।

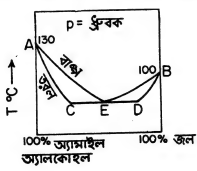
আংশিক মিশ্রেণবোগ্য ভরলকোড়ের বান্দানার (Vapour pressure of partially miscible liquid pairs): আংশিক্ভাবে পরস্পর মিশ্রণবোগ্য দৃটি তরল একসংগে মেশালে যখন একটির পরিমাণ অপরটির তৃলনার যথেন্ট কম হয় তখন বিশৃক্ষ দ্রবণ পাওয়া যায়, কিল্ব দৃটি তরলের পরিমাণই বিদ খুব বেশি হয় তাহলে অন্বন্ধ দ্রবণজোড় পাওয়া যাবে, অর্থাং মগুলটি দৃই তরলদশাবিশিন্ট হবে। যেহেতু প্রতিটি তরল অপর তরলের বাল্পচাপকে কমিয়ে দেয়, স্তরাং অন্বন্ধ দ্রবণের বাল্পচাপ দৃটি উপাদানের বিশৃক্ষ অবস্থার বাল্পচাপের সমন্টির চেয়ে কম হবে।

আমাইল অ্যালকোহল - জল তরলজোড়ের নির্দিন্ট উক্কতার বাষ্পচাপ-



চিত্ৰ 7·17. আমাইল আলকোহল -জল মধলের p-x চিত্র

সংযুতি (p-x) এবং নির্দিণ্ট চাপৈ স্ফুটনাংক-সংযুতি (T-x) চিত্র



চিত্র $7\cdot 18$. জ্যামাইল জ্যানকোহল - জল মঙলের T-x চিত্র

वधाक्तम (7:17) ও (7:18) नং हिट्टा म्बद्धा रन । विभूष आमारेन অ্যালকোহল ও বিশৃদ্ধ জলের বাষ্পচাপ যথাক্রমে \mathbf{A}' ও \mathbf{B}' । অ্যামাইল আলকোহলে অল্প অল্প জল যোগ করলে প্রথমে আমাইল আলকোহলে জলের দূবণ পাওয়া যায় এবং বাষ্পচাপ $\mathbf{A}'\mathbf{C}'$ রেখা বরাবর বৃদ্ধি পেতে থাকে। C'-এর পরে মণ্ডল দুই তরলদশাবিশিষ্ট হয় এবং নির্দিষ্ট উক্তায় বাষ্পচাপ ধ্রুবক হয়, কারণ এই অবস্থায় মগুলে দশা থাকে তিনটি (দুটি তরঙ্গ এবং একটি বাষ্প), ফলে F=2-3+2=1 হয়, অর্থাৎ একটি পরিবর্তনশীল উপাদানকে নির্দিন্ট করলেই মণ্ডলটি নির্দিন্ট হয়। D^\prime পর্যন্ত অনুবদ্ধ দ্রবণ পাওয়া যায়। তারপরে মগুলে থাকে অ্যামাইল অ্যালকোহলের দ্রবন এবং বাষ্পচাপ $\mathrm{D}'\mathrm{B}'$ রেখা বরাবর হ্রাস পেতে থাকে। বাষ্ণ্যের সংযুতিনির্দেশক রেখান্বয় হল $\mathbf{A}'\mathbf{E}'$ এবং $\mathbf{B}'\mathbf{E}'$ । স্পণ্টতই C' থেকে D'পর্বত্ত তরলের যে কোন সংযুতিতে বাষ্পের সংযুতি হবে নির্দিন্ট এবং এই সংযুতিনির্দেশক বিন্দু হল \mathbf{E}' ।

T-x চিত্রে A এবং B যথান্তমে আমাইল আলেকোহল এবং জলের স্ফুটনাংক। জলের অ্যামাইল অ্যালকোহলীয় দ্রবণের স্ফুটনাংকের পরিবর্তন AC রেখা দ্বারা নির্দেশিত হয়। C থেকে D পর্বন্ত অসমসত মঙলের স্ফুটনাংক নির্দেশিত হয়। বাষ্পচাপ ধ্রুবক থাকায় এই অংশে স্ফুটনাংক নির্দিণ্ট থাকবে। BD আমাইল আলকোহলের জলীয় দুবণের স্ফুটনাংকের পরিবর্তন নির্দেশক। বাস্পের সংযুতিনির্দেশক রেখাদ্বয় হল AE এবং BE। C থেকে D পর্যন্ত মণ্ডল থাকে অসমসত্তু। তরলজোড়কে পাতিত করলে পাতিত অংশের সংযুতি 🗜 হবে। স্ফুটনাংক হবে নির্দিণ্ট (1 আটমসফিয়ার চাপে 95°)। এই স্ফুটনাংক দুটি বিশৃদ্ধ তরলের যে কোনটির স্ফুটনাংক অপেক্ষা কম।

দুটি অনুবন্ধ দ্রবণসমন্ত্রিত মগুলকে পাতিত করতে থাকলে তরলের পরিমাণ ক্রমশ কমতে থাকবে। একসময়ে দুটি তরলদশার একটি বিশৃপ্ত হবে। তারপরে পাতনচিন্না AC এবং AE কিংবা DB এবং DE দারা নির্মান্তত হবে । অবশিষ্ট তরলের সংযুতি যদি C হর তাহলে AC এবং AE দারা নিয়ন্তিত পাতনক্রিয়ার দারা শেষপর্যন্ত বিশৃদ্ধ অ্যামাইল আালকোহল পাওয়া যাবে। যদি অবশিষ্ট তরলের সংযুতি D হয়, তাহলে অনুরূপভাবে বিশৃদ্ধ জ্বল পাওয়া যাবে।

সম্পূৰ্ণভাবে অমিশ্ৰণযোগ্য ভরলজোড় (Completely immiscible liquid pairs): এইরূপ তরলজেড়ের উপরে সাম্যাবস্থার বে

বাষ্প থাকে তার মধ্যে দৃটি তরলের অণুই উপস্থিত থাকে। ফলত এই অবস্থার নিদিন্ট উক্তার সম্পূর্ণ বাষ্পচাপ (p) তরল-দৃটির নিজস্ব বাষ্পচাপ $(p_A$ ও $p_B)$ -এর সমন্টির সমান হবে। মিশ্রণের বাষ্পচাপ কখনই দৃটি তরলের পারস্পরিক পরিমাণের উপর নির্ভরশীল হবে না।

$$p = p_A + p_B$$

আবার
$$p_A = \frac{n_A}{n_A + n_B} \cdot P$$
 এবং $p_B = \frac{n_B}{n_A + n_B} \cdot P$

व्यर्थार
$$\frac{p_A}{p_B} = \frac{n_A}{n_B}$$

 n_A এবং n_B বথান্রমে তরলন্বরের বাষ্পদশার গ্রাম অণুর সংখ্যা। নির্দিন্ট উক্তার p_A/p_B নির্দিন্ট হওয়ার বাষ্পের সংযুতিও (n_A/n_B) নির্দিন্ট হবে। বাষ্প্রশার দুটি তরলের পরিমাণ যথান্রমে w_A এবং w_B হলে পাওয়া বার,

$$\frac{p_A}{p_B} = \frac{n_A}{n_B} = \frac{w_A m_B}{w_B m_A}$$

 m_{A} এবং m_{B} বথাক্রমে তরঙ্গ দৃটির আণবিক ওজন। সূতঁরাং

$$\frac{w_A}{w_B} = \frac{p_A m_A}{p_B m_B} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (29)$$

বাষ্পচাপ বখন বহিঃ ছ চাপের সমান হয় তখন তরলের স্ফুটন হয়। সৃতরাং সম্পূর্ণ অমিশ্রণযোগ্য তরলজাড়ের উঞ্চতা ক্রমাগত বাড়াতে থাকলে সম্পূর্ণ বাষ্পচাপ যখন বহিঃ ছ চাপের সমান হবে তখনই মিশ্রণের স্ফুটন হবে। যেহেতৃ সম্পূর্ণ বাষ্পচাপ দৃটি তরলের বাষ্পচাপের সমষি মাত্র, সেই কারণে তরলজাড়ের যে কোনটির বাষ্পচাপ সম্পূর্ণ বাষ্পচাপের চেয়ে কম হবে। ফলত তরলজাড়ের স্ফুটন ঘটবে তরলম্বয়ের যে কোনটির স্ফুটনাংকের চেয়ে কম উঞ্চতায়। স্ফুটনের সময়ে বাষ্পচাপ নিদিন্ট হওয়ায় পাতিত অংশের সংযুতি হবে নিদিন্ট। সৃতরাং দৃটি তরলকে একসংগে নিয়ে পাতিত করলে স্ফুটন হবে নিদিন্ট উঞ্চতায় এবং পাতিত অংশের সংযুতি হবে নিদিন্ট, যা পাওয়া যাবে (29) নং সমীকরণ থেকে।

স্টীম পাতন (Steam distillation): উপরে বাঁণত নীতির প্রয়োগ করা হয় স্টীম পাতনের ক্ষেত্রে। জলের সংগে অমিশ্রণযোগ্য কোন তরলের মধ্যে স্টীম চালনা করলে তরলটি স্টীমের সংগে বাষ্ণীভূত হয়। সেই বাষ্ণকে শীতল করে ঠাণ্ডা করলে জল ও তরলের দূটি জর পাণ্ডয়া যায়। একে স্টীম পাতন বলে। যেসব তরলের স্ফুটনাংক খুব বেশি এবং অধিক উক্তায় যায়া বিয়োজত হয়, অন্যান্য অশৃদ্ধি থেকে তাদের পৃথক করার জন্য সাধারণত স্টীম পাতন করা হয়। তরলটি প্রমাণ চাপে $100^{\circ}C$ -এর চেয়ে কম উক্তায় বাষ্ণীভূত হয়। পাতিত অংশ থেকে পৃথকীকরণ ফানেলের সাহায্যে জল থেকে তরলকে পৃথক করে নেওয়া যায়। উদাহরণস্বরূপ, প্রমাণ চাপে আয়োডোবেনজিনের স্টুটনাংক $188^{\circ}C$ এবং জলের স্ফুটনাংক $100^{\circ}C$ । আয়োডোবেনজিনের স্টীম পাতন ঘটে $98^{\circ}C$ উক্তায়। এই উক্তায় বাষ্পদশায় দূটি তরলের আংশিক চাপ হল যথাক্রমে $p_{\rm H_{3}O}=712$ মি.মি. এবং $p_{\rm C_6H_{8}I}=48$ মি.মি.। আয়োডোবেনজিনের আণবিক ওজন 204 হওয়ায় পাতিত অংশে দূটি তরলের পারস্পরিক পরিমাণ হবে

$$\frac{w_{C_6H_5I}}{w_{H_2O}} = \frac{p_{C_6H_5I} \, m_{C_6H_5I}}{p_{H_2O} \, m_{H_2O}} = \frac{48 \times 204}{712 \times 18} = 0.764 \, \text{I}$$

দেখা বাচ্ছে যে প্রতি গ্রাম জলের সংগে 0'764 গ্রাম আরোডোবেনজিন পাতিত হবে। বিপরীতভাবে যদি পাতিত অংশের সংযুতি নির্ণয় করা হয় তাহলে তরলের আণবিক ওজন হিসাব করা যাবে।

বন্টন সূত্র (Distribution or partition law) ঃ সাম্যাবন্থার অবস্থিত সম্পূর্ণভাবে অমিশ্রণযোগ্য অথবা অতিসামান্য পরিমাণে মিশ্রণযোগ্য দৃটি তরলের মধ্যে দৃটি তরলের মধ্যে দৃটি তরলের মধ্যে একটি নিদিন্ট অনুপাতে বিশ্বত হয়। এই ঘটনা প্রত্যক্ষ করেন বারথেলোট (M. Berthelot) 1872 সালে। ধরা যাক দৃটি তরলে সাধারণ দ্রাবের গাঢ়েছ যথাক্রমে c_1 এবং c_2 । তাহলে নিদিন্ট উঞ্চতার,

$$\frac{c_1}{c_s} = \sec \sigma = K \qquad \cdots \qquad (30)$$

K ফ্রুবকটি দ্রাবের মোট পরিমাণের উপর নির্ভরশীল নয়। এই সিদ্ধান্তকে বলা হয় বন্টন সূত্র। K-কে বলা হয় বন্টন গুণাংক (distribution coefficient)। বা পার্টিশন গুণাংক (partition coefficient)। বন্টন সূত্র প্রভূত ক্ষেত্রে প্রযোজা। হেনরীর সূত্র প্রকৃতপক্ষে বন্টন সূত্রেরই

একটি পৃথক রূপ—এখানে গ্যাসের বন্টন ঘটে তরল ও শ্ন্যের (vacuum)
মধ্যে।

দৃটি তরলদশার সহাবস্থানের সময়ে সাম্যাবস্থায় সাধারণ দ্রাবটির রাসায়নিক বিভব (μ) দৃটি দশাতে একই হবে । প্রথম দশায়, অর্থাৎ প্রথম তরলে দ্রাবটির রাসায়নিক বিভব ও সক্রিয়তা যথাক্রমে μ_1 ও a_1 এবং দিতীয় দশায়, অর্থাৎ দিতীয় তরলে ঐ রাশিগুলি যথাক্রমে μ_2 ও a_2 হলে,

$$\mu_1 = \mu_1^\circ + RTlna_1$$
 and $\mu_2 = \mu_2^\circ + RTlna_2$

যেহেতু $\mu_1 = \mu_2$, অতএব

$$RT ln \frac{a_1}{a_2} = \mu_3^{\circ} - \mu_1^{\circ} =$$
 अन्तक ।

অর্থাৎ নিশিষ্ট উষ্ণতার

$$\frac{a_1}{a_2} =$$
 ধ্বক । \cdots \cdots (31)

(31) নং সমীকরণই বণ্টন সূত্রের প্রকৃত রূপ। আদর্শ ক্ষেত্রে সন্তিয়তাকে আণবিক জ্প্রাংশ বারা এবং আণবিক জ্প্পাংশকে মোলার বা মোল্যাল গাঢ়স্থ বারা প্রতিস্থাপিত করা বার। সৃতরাং

$$\frac{x_1}{x_2} = x \circ q ,$$

অথবা
$$\frac{c_1}{c_2}$$
= ধ্বুবক। ··· (32)

x এবং c ষথাক্রমে আণবিক ভুমাংশ এবং মোলার বা মোল্যাল গাঢ়ছ নির্দেশক। আদর্শ আচরণের অর্থ দ্রবণের ক্ষেত্রে রাউল্টের সূত্র প্রযোজ্য হবে । জানা আছে যে রাউল্টের সূত্র কেবলমাত্র লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য । সৃতরাং বন্টন সূত্রও লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হবে, অর্থাৎ দ্রাবের গাঢ়ছ উভর দশাতেই যথেন্ট কম হতে হবে।

ষেসকল দ্রাব দুটি তরলদশাতেই প্রমাণ অণু (অবিরোজিত অথবা বৃক্ত নর এমন) হিসাবে অবস্থান করে তাদের ক্ষেত্রে, এমনকি মোটামুটি বেশি গাঢ়ক্তেও বণ্টন সূত্র প্রবোজ্য হয়। নিচে করেকটি ফলাফল লিপিবন্ধ করা হল।

তালিকা 7'2. বণ্টন গুণাংক (গাঢ়ত্ব মোলার এককে)—সাধারণ উক্তার

জল (1)ও বেনজিনে (2) HgCl _s -এর বণ্টন		CCl, (1) ও জলে (2) I, এর বণ্টন		জ্বল (1) ও ক্লোরোফর্মে (2) SO _s -এর বণ্টন	
<i>c</i> ,	c1/c2	<i>c</i> ,	c,/c,	. c,	c,/c,
0.001	11.97	0.03	8.21	0.1	1.20
0.002	12.31	0.04	85.2	0.3	1.06
0.01	12.73	0.06	85.4	0.4	0.98
0.012	13.16	0.08	86.0	0.7	0.94
0.025	14.01	0.10	87:5	1.1	0.92

বন্টন সূত্র প্রয়োগের ক্ষেত্রে দৃটি তরলে সাধারণ প্রাবের অণুসমূহের অবস্থা একই প্রকার হওয়া প্রয়োজন । নার্ন্ট্ (W. Nernst) 1891 সালে প্রথম দেখান যে যদি দৃটি তরলে (অমিশ্রণযোগ্য) প্রাব অণুসমূহের আর্ণাবিক ওজন বা আর্ণাবিক গঠন একই না হয়, তাহলে বন্টন সূত্র প্রয়োজ্য হবে না । দুটি তরলে উপস্থিত একই ধরনের প্রাব অণুসমূহের সম্পর্কেই কেবলমাত্র এই সূত্র প্রয়োগ করা চলে । এই কারণে এই সূত্রকে নার্ন্ স্টের বন্টন সূত্র বলা হয়ে থাকে । ধরা যাক, দুটি তরল স্ভরে প্রাব অণুসমূহের বিয়োজন বা সংযোজন অংক যথাক্রমে α_1 ও α_2 । তাহলে অবিকৃত অণুর জ্যাংশ হবে যথাক্রমে $1-\alpha_1$ ও $1-\alpha_2$ । যদি দুটি স্ভরে গাঢ়ম্ব যথাক্রমে c_1 ও c_2 হয়, তাহলে নার্ন্সের মতানুসারে হবে

$$\frac{(1-\alpha_1)c_1}{(1-\alpha_2)c_2} = \sec \Phi = K \qquad \cdots \tag{33}$$

ধরা বাক, 1 নম্বর তরলে দ্রাব অণুসমূহ স্বাভাবিক অণুর আকারে আছে এবং 2 নম্বর তরলে এই অণুসমূহ সংযুক্ত অবস্থায় আছে। অর্থাং দ্রাব A-এর ক্ষেত্রে

$$nA \rightleftharpoons A_n$$

n সংখ্যক স্বাভাবিক অণুর সংযুক্তির ফলে উৎপান হর একটি A_n অণু।

ষিতীর ভরে c_s দ্রাবের মোট গাঢ়ত্ব এবং lpha সংযোজন অংক হলে সংযুক্ত অপুর গাঢ়ত্ব হবে $lpha c_s/n$ । ভরপ্রভাব সূত্র প্রয়োগ করে পাওয়া যায়

$$\frac{\alpha c_s}{n(1-\alpha)^n c^{-n}} = k = সামাধ্রুবক$$
 (34)

স্বাভাবিক অণুর ক্ষেত্রে বণ্টনসূত্র প্রযোজ্য হওয়ায়

$$K = \frac{c_1}{(1-\alpha)c_2} = \frac{c_1}{\sqrt[n]{\alpha c_2/kn}} \tag{35}$$

ৰনি 2 নম্বর তরলে সব অণুই সংযুক্ত অবস্থায় থাকে তাহলে $\alpha=1$ হবে। পরত্ব k এবং n ধ্রুবক হওয়ায়

$$\frac{\sqrt[n]{c}}{\sqrt[n]{c}} = 8 \sqrt[n]{q} \tag{36}$$

(36) নং সমীকরণ অনুসারে n-এর আসন্ন মান নির্ণয় করা সম্ভব । উদাহরণ-ম্বন্ধপ জল (1) ও বেনজিনের (2) মধ্যে বেনজোয়েক অ্যাসিডের বন্টনের ক্ষেত্রে $6^{\circ}C$ উক্ষতায় যেসব তথ্য পাওয়া যায় তাতে দেখা যায় যে $c_1/\sqrt{c_2}$ স্ক্রুবক হয় । এ-থেকে বোঝা যায় বে বেনজোয়েক অ্যাসিড বেনজিন দ্রবণে প্রায় সম্পূর্ণত ভাইমার (দৃটি স্বাভাবিক অণুর সংযুক্ত অবস্থা) হিসাবে থাকে ।

গাঢ়ত্ব মোলার এককে প্রকাশ করলে নিমোক্ত ফলাফল পাওরা বায় :

	0.00329	0.00579	0.00749	0.0114
C _a	0.0156	0.0495	0.0832	0.195
c_1/c_2	0.510	0.117	0.089	0.058
$c_1/\sqrt{c_2}$	0.0263	0.0262	0.0259	0.0258

সাম্যাবন্ধা অনুধাবন (Study of equilibria) X + Y = XY। এই সাম্যের ক্ষেত্রে X, Y এবং XY যদি 1 নম্বর তরলে দ্বরণীর হর এবং 1 নম্বর তরলের সংগে অমিশ্রণযোগ্য 2 নম্বর তরলে একটিমার্র বিভিন্নক, ধরা যাক X, দ্রবণীয় এবং বাকীগুলি অন্তবণীয় হয়, তাহলে বন্টন পরিমাপের সাহায্যে সামাধ্রুবক নির্ণর করা যায়। K যদি দৃটি তরলেX-এর পার্টিনন গুণাংক

হয় তাহলে $K=C_{x_1}/C_{x_2}$ হবে। 2 নম্বর তরলে X-এর গাঢ়ছ সরাসরি মেপে নিলে 1 নম্বর তরলে X-এর গাঢ়ছ এই সম্পর্ক থেকে হিসাব করা যাবে, $C_{x_1}=C_{x_2}K$ । 1 নম্বর তরলে X-এর মোট গাঢ়ছ C মোলার হলে, যুক্ত X অর্থাৎ XY-এর গাঢ়ছ হবে $C-C_{x_2}K$ । 1 নম্বর তরলে Y-এর মোট গাঢ়ছ C_{x_2} হলে মুক্ত Y-এর গাঢ়ছ হবে, মোট Y- যুক্ত Y $=C_{x_2}-C+C_{x_2}K$ । এখন

সামাধ্ৰবক =
$$\frac{XY \text{ গাঢ়ত্ব}}{X \text{ গাঢ়ত্ব} \times Y \text{ গাঢ়ত্ব}} = \frac{C - C_{x_2}K}{C_{x_2}K(C_x - C + C_{x_2}K)} \cdots$$
(37)

উদাহরণস্বরূপ ডসনের (H. M. Dawson, 1901) পরীক্ষার উল্লেখ করা যায়। তিনি নিম্নোক্ত সাম্যাবস্থা অনুধাবন করেন জল (1) ও কার্বন ডাই-সালফাইড (2) দ্রাবক নিয়ে।

$$I_s + KI \rightleftharpoons KI_s$$
 on $I_s + I^- \rightleftharpoons I^-_s$

এই বিক্রিন্না জলে সংঘটিত হয় । I_3 -এর বণ্টন ঘটে দুটি দ্রাবকে । I^- অথবা I_s^- কেবলমাত্র জলে দ্রবণীয় । পরীক্ষার উষ্ণতা ছিল $13.5^\circ C$ । নিম্নোক্ত উপাত্তসমূহ পরীক্ষা স্বারা নিরূপিত হয় ।

জলীয় স্তরে সমগ্র আয়োডিন গাঢ়ম্ব=C=0.02832 মোলার এবং ${
m KI}$ গাঢ়ম্ব $=C_{
m x}=0.125$ মোলার ।

$${
m CS_s}$$
 স্ভরে আয়োডিন গাঢ়ম্ব $=C_{x_s}=0.1896$ মোলার । পৃথকভাবে নিণাঁত $K=C_{x_1}/C_{x_s}=1.6 imes10^{-8}$ ।

 $C_{x_2}K = 3.033 \times 10^{-4}$ মোলার ; $C - C_{x_2}K = 28.02 \times 10^{-8}$ মোলার এবং $C_x - C + C_{x_2}K = 96.98 \times 10^{-8}$ মোলার ।

$$\therefore$$
 সামাণ্ডবক = $\frac{C_{Is}^{-}}{C_{Is}C_{I}^{-}} = \frac{C - C_{xs}K}{C_{xs}K(C_{x} - C + C_{xs}K)}$

$$= \frac{28.02 \times 10^{-s}}{3.033 \times 10^{-s} \times 96.98 \times 10^{-s}} = 9.53 \times 10^{s} \text{ I}$$

জাবক **দারা নিকাশন** (Solvent extraction) । অমিশ্রণবোগ্য বা আংশিক মিশ্রণবোগ্য দৃটি তরলের মধ্যে দ্রাবের বণ্টনের নীতিকে কাজে লাগানো হর দ্রাবক দারা নিক্ষাশনে। বিশেষ করে জৈব রসারনে যোগসমূহের পৃথকীকরণ বা অশৃদ্ধি অপসারণের জন্য এই পদ্ধতি বছল ব্যবস্তুত হয়। একটি তরলে দ্রবীভূত দ্রাব বাদ ঐ তরলের সংগে অমিশ্রণযোগ্য অপর কোন তরলেও দ্রবণীয় হয় তাহলে এই নীতি প্রয়োগ করে প্রথম তরল থেকে দ্রাব নিম্ফাশন করা সম্ভব। নিম্ফাশক হিসাবে ইথার সর্বাধিক ব্যবস্তুত হয়। ধরা যাক, জলে একটি জৈব বৌগিক পদার্থ দ্রবীভূত আছে। দ্রবীভূত পদার্থটি ইথারেও দ্রবণীয়। জলীয় দ্রবণে নির্দিশ্ব পরিমাণ ইথার যোগ করে ভালো করে নাড়লে দ্রাবটির কিরদংশ ইথার মাধ্যমে চলে আসে। কিছুক্ষণ রেখে দিলে দৃটি তরলভেরের সৃষ্টি হয়। এরপর পৃথকীকরণ ফানেলের সাহায্যে দৃটি তরলকে পরস্পরের থেকে পৃথক করা হয়। ইথার জর থেকে ইথারকে বাল্পীভূত করে দ্রাব পাওয়া যায়। ইথারে অদ্রবণীয় এমন কোন অশৃদ্ধি জলীয় দ্রবণে থেকে থাকলে তা ইথার ভরে আসবে না।

ধরা বাক, w গ্রাম দ্রাবসমন্তিত v মিলিলিটার দ্রবণ (প্রথম দশা) নেওরা হল । এই দ্রবণকে পরপর করেকবার প্রতিবারে l মিলিলিটার প্রথম দশার দ্রাবকের সংগে অমিশ্রণযোগ্য কোন দ্রাবক (দ্বিতীয় দশা) দ্বারা নিষ্কাশিত করা হল । প্রথমবার নিষ্কাশিত করার পর প্রথম দশার v মিলিলিটারে w_1 গ্রাম দ্রাব অবশিষ্ট রইল । তাহলে দ্বিতীয় দশার l মিলিলিটারে দ্রাবের পরিমাণ হল $w-w_1$ গ্রাম । দৃটি দশার মধ্যে দ্রাবটির বণ্টন গুণাংক K হলে,

$$\frac{w_1/v}{(w-w_1)/l} = K$$

$$\therefore w_1 = w \cdot \frac{Kv}{Kv+l}$$

দ্বিতীয়বার নিষ্কাশিত করার পর $w_{
m s}$ গ্রাম দ্রাব অবশিষ্ট থাকলে একই ভাবে পাওয়া বার,

$$w_{s} = w_{1} \frac{Kv}{Kv+l} = w \left(\frac{Kv}{Kv+l}\right)^{s}$$

সাধারণভাবে n-তম বার নিম্কাশিত করার পর অবশিষ্ট দ্রাবের পরিমাণ w_n গ্রাম হলে,

$$w_n = w \left(\frac{Kv}{Kv + l} \right)^n \qquad \cdots \qquad (38)$$

নিজাশনের মূল উন্দেশ্য হল w_n -কে সব থেকে কম করা। এই উন্দেশ্যে l-কে কম রেখে n-কে বাড়িরে দেওরা হর, অর্থাৎ এক এক বার অলপ পরিমাণ

দ্রাবক ব্যবহার করা হর, কিন্তু নিজ্জাশনের সংখ্যা বাড়ানো হয়। বিপরীত ভাবে একবারে অধিক দ্রাবক ব্যবহার করলে নিজ্জাশিত দ্রাবের পরিমাণ ভূলনামূলকভাবে কম হবে।

উদাহরণয়রপ ধরা বাক 0.25 গ্রাম $I_{\rm g}$ সমন্ত্রিত এক লিটার জলীর প্রবণ নিয়ে 20 মিলিলিটার $CCl_{\rm g}$ বারা $I_{\rm g}$ নিব্দাশিত করা হল । জল ও $CCl_{\rm g}$ এর মধ্যে $I_{\rm g}$ -এর বন্টন গুণাংক পরীক্ষার উক্তায় 0.0117. 20 মি. লি. $CCl_{\rm g}$ প্রথমে একবারেই ব্যবহার করা হল । অবশিষ্ট প্রবণে $I_{\rm g}$ -এর পরিমাণ $w_{\rm g}$ হলে,

$$w_1 = 0.25 \times 0.0117 \times 1000/(0.0117 \times 1000 + 20)$$

= 0.0925 थाम ।

ছিতীরবারে 20 মি. লি. CCl_{s} -কে প্রতিবারে 10 মি. লি. করে ব্যবহার করা হল । অবশিষ্ট দ্রবগে I_{s} -এর পরিমাণ w_{s} হলে,

$$w_{\rm s} = 0.52 \left(\frac{0.0117 \times 1000}{0.0117 \times 1000 + 10} \right)^{\rm s} = 0.0727$$
 গ্রাম ।

প্ৰথতই w. < w, ।

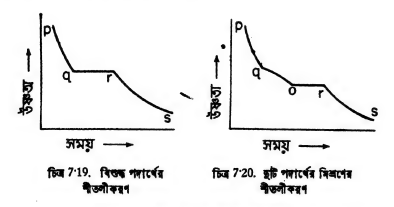
কতিন-ভৱন সাম্য (Solid-Liquid Equilibria)

ভূমিকা ঃ কঠিন-তরল সাম্য অনুধাবনের সময়ে কেলাসন বা বিগলনের সাহায্য নেওয়া হয়। এইসব মণ্ডলে বাল্পদশাকে অনুপশ্ছিত ধরা হয় এবং চাপের অত্যলপ পরিবর্তনের ফলে সাম্যের কোন পরিবর্তন হয় না বলে মনে করা হয়ে থাকে। সাম্য অনুধাবনের সময়ে বহিঃচাপ শ্ছির থাকে, ফলে এই ধরনের শ্বিসংঘটক মণ্ডলের ক্ষেত্রে দশা নিয়ম দাঁড়ায় নিচের মতঃ

$$F = 2 - P + 1 = 3 - P$$

ষাভাবতই মণ্ডলের এক, দুই বা তিন দশার সহাবন্থান সাম্যের ক্ষেত্রে স্বাতন্ত্রান মান হবে ধথাক্রমে 2, 1 ও 0। উক্ষতা ও গাঢ়ত্ব এই দৃটি উপাদানই সাম্য অনুধাবনের ক্ষেত্রে প্রয়োজনীয়। এইজন্য উক্ষতা-গাঢ়ত্ব বা উক্ষতা-সংযুতি চিত্র অন্ধিক করা হয় কঠিন-তরল সাম্যের ক্ষেত্রে। সাম্যাবন্থা নির্ণয়ের জন্য কঠিন ও তরল দশায় প্রতিটি উপাদানের গাঢ়ত্ব বা পরিমাণ নির্ণয় করা প্রয়োজন। সাধারণত তাপীয় বিপ্লেষণ (thermal analysis) বা দ্রাব্যতা পরিমাণন বারা এই কাজ সম্পাম করা হয়ে থাকে।

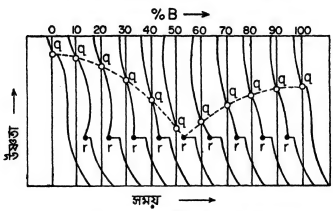
ভাপীয় বিশ্লেষণ : একটি বিশ্বন্ধ পদার্থকে গলিত অবস্থার নিয়ে দুমশ ঠাওা করলে উকতা ক্রমশ ক্মতে থাকে। উকতা বখন কঠিনের গলনাংকে উপনীত হর তখন কঠিনীভবন শুরু হয় এবং বতক্ষণ না সম্পূর্ণ তর্জ কঠিনী-ভূত হয় ততক্ষণ পর্যন্ত উষ্ণতা দ্বির থাকে। সম্পূর্ণ কঠিনীভবনের পর উষ্ণতা আবার ক্রমণ ক্রমতে থাকে। (7.19) নং চিত্রে সময়-উক্তা লেখ বারা এই অবস্থানগুলি বোঝানো হল । pq তরলের শীতলীকরণ, qr কঠিনীভবন এবং পত কঠিনের শীতলীকরণ লেখ। কিবু দুটি কঠিনের একটি মিশ্রণের গলিত प्रदेश नित्र क्रमण ठा था क्रवरण नमझ-छेक्छ। विक श्रद (7.20) नश विकास अनुस्तर । মিশ্রণে যে সংঘটকের আপেক্ষিক পরিমাণ বেশি সেই সংঘটক q বিন্দুতে কঠিনাকারে পথক হয়, ফলে মিশ্রণের হিমাংক কমতে থাকে যতক্ষণ না মিশ্রণের সংযুতি নিদিন্ট হয় (o বিন্দু)। অতঃপর দুটি সংঘটকই একতে কঠিনে পরিণত হয় এবং উষ্ণতা স্থির থাকে। 🕆 বিন্দুতে কঠিনীভবন শেষ ছবার পর কঠিনের শীতলীকরণ চলবে rs রেখা বরাবর । এই চিত্রে প্রথম বাধা a বিন্দুতে এবং দ্বিতীর বাধা o বিন্দুতে পাওয়া বায়। নিনিন্ট মিশ্রণের ক্ষেত্রে o বিন্দুর উষ্ণতা ও সংযুতি নিদিন্ট হয়। এই বিন্দুতে দুটি সংঘটকই একত্রে কঠিনে পরিণত হয় এবং এর উক্তা দুটি সংঘটকের যে কোনটির গলনাংক অপেক্ষা কম হয়।



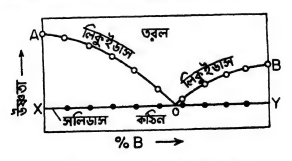
q বিন্দুতে যে সংঘটক কঠিন হিসেবে পৃথক হতে শুরু করে, মিশ্রণে তার আপেন্দিক পরিমাণ থাকে বেশি।

দৃটি সংঘটকের $(A ext{ e } B)$ বিভিন্ন আনুপাতিক মিশ্রণ নিরে সমর-উক্ষতা লেখ অন্ফিত করলে দেখা যার যে বিশৃদ্ধ A-এর মধ্যে যত বেশি পরিমাণে

B বোগ করা হর q বিন্দুর উকতা ততই নিচে নামতে থাকে, কিছু r বিন্দুর উকতা সবসমরেই সমান থাকে। বিপরীতভাবে বিশুদ্ধ B-এর মধ্যে বত বেশি পরিমাণে A বোগ করা বার q বিন্দুর উকতা ততই নিচে নামতে থাকে, কিছু r বিন্দুর উকতা ঠিকই থাকে। বিশৃদ্ধ A-এর দিক থেকে q বিন্দুগৃলিকে বোগ করে একটি বক্ররেখা (AO) এবং বিশৃদ্ধ B-এর দিক থেকে q বিন্দুগৃলিকে বোগ করে অপর একটি বক্ররেখা (BO) পাওরা বার। এই



চিত্ৰ 7·21. উক্তা-সময় চিত্ৰ খেকে উক্তা-সংবৃতি লেখ খৰন প্ৰণালী



চিত্ৰ 7-22. সর্ব ইউটেকটিক চিত্র (উকতা-সংবৃতি)

রেখাবর যে বিন্দৃতে পরস্পর মিলিত হর সেই বিন্দৃটি সবগৃলি r বিন্দৃ যোগ করে যে সরলরেখা (XY) উৎপরে হর তার উপরে থাকে (চিন্ন নং 7.22)। AO, BO এবং XY রেখানর মিলে তৈরী হল মগুলের উক্তা-সংযৃতি লেখ (চিন্ন নং 7.22)। লক্ষণীয় যে AOB-এর উপরের অংশে কেবলমার

তরল (একটি দশা) থাকে । AOX অঞ্চলে থাকে কঠিন A এবং তরল দ্রবণ এবং BOY অঞ্চল থাকে কঠিন B এবং তরল দ্রবণ । XOY-এর নিচে মণ্ডলটি সম্পূর্ণ কঠিন । O বিন্দৃতে সহাবন্ধান ঘটে তিনটি দশার, কঠিন A, কঠিন B, এবং তরল । সুভাবতই বিন্দৃটি নির্দিন্ট, কেসনা F=3-3=0 । এই বিন্দৃর উকতা ও সংযুতি নির্দিন্ট । এই বিন্দৃরে বলা হর ইউটেকটিক বিন্দৃ (eutectic point) এবং এই বিন্দৃর সংযুতিবিশিন্ট দ্রবণকে বলা হর ইউটেকটিক দ্রবণ (eutectic solution) । এই দ্রবণের বৈশিন্টা এই যে, তরল দ্রবণকে ঠাণ্ডা করলে মিশ্রণটি থেকে A ও B কঠিনীভূত হবে, অর্থাৎ এর আচরণ অনেকটা বিশৃদ্ধ সংঘটকের মত হবে । XY-এর নিচে সবই কঠিন । এইজনা XY-কে বলা হর সলিভাস (solidus) । AO বা BO-এর উপরে সবই তরল, এইজনা এই দটি রেখাকে বলা হয় লিক্ট্ইভাস (liquidus) ।

জাব্যতা পরিমাপন (Solubility measurement) ঃ ব্যাপক উক্তান্তরে যখন একটি সংঘটক তরলদশা এবং অপরটি কঠিনদশার থাকে তখন দ্রাব্যতা পরিমাপন দ্বারা সাম্যাবস্থা অনুধাবন করা বার । সাধারণত লবণসমূহের জলীর দ্রবণের ক্ষেত্রে এই পদ্ধতি প্রয়োগ করা হয়ে থাকে । তরলদশার, একটি নির্দিন্ট উক্তার, লবণের দ্রাব্যতা মাপা হয় । কঠিনদশার সংগে সাম্যাবস্থার কি পরিমাণ দ্রাব দ্রবণে থাকতে পারে তা পাওয়া যার দ্রাব্যতা থেকে । বিভিন্ন উক্তার দ্রাব্যতা পরিমাপ করে উক্তা-সংযুতি চিত্র, অর্থাৎ দশাচিত্র অঞ্কন করা সম্ভব ।

কঠিন-ভরল দশাবিশিষ্ট বিসংঘটক মণ্ডলসমূহ: এই ধরনের বিসংঘটক মণ্ডলসমূহকে, তরল অবস্থায় সংঘটকদ্বরের পারস্পরিক দ্রাব্যতা এবং তরলদশা থেকে পৃথক হওয়া কঠিনের প্রকৃতির উপর নির্ভর করে, বিভিন্ন ভাগে ভাগ করা হয়। তরলদশায় সংঘটকদ্বয় সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য।

প্রথম প্রকারঃ তরল দ্রবণ থেকে বিশৃদ্ধ কঠিন (A অথবাB) পৃথক হয়।

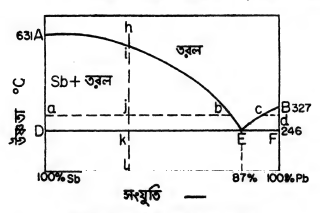
ৰিতীয় প্ৰকার ঃ তরল দ্বৰ থেকে বথাৰথ গলনাংক (congruent melting point) বিশিষ্ট কঠিন বৌগ পূথক হয়।

তৃতীর প্রকার ঃ তরল দূবণ থেকে অবধাষথ গলনাংকযুক্ত কঠিন যোগ পৃথক হয়। চতুর্ব প্রকারঃ তরল দ্রবণ থেকে সম্পূর্ণভাবে মিপ্রণবোগ্য কঠিন দূরণ পূথক হয়।

পশুম প্রকার ঃ তরল দ্রবণ থেকে বে কঠিনদ্বর পৃথক হর তারা নিজেদের মধ্যে পরস্পর আংশিক মিশ্রদ্যোগ্য।

উপরে উল্লিখিত পাঁচপ্রকার মণ্ডলসমূহের জন্য পাঁচপ্রকারের বিভিন্ন দশাচিত্র পাণ্ডরা বার। নিচে বিভিন্ন মণ্ডলের পর্বালোচনার সমরে ঐসব দশাচিত্রের বর্ণনা করা হল।

আ্যান্টিমনি-লেড মণ্ডল (Sb-Pb System) ঃ এটি একটি সরল ইউটেকটিক মণ্ডল। নিন্দিন্ট চাপে এর উক্তা-সংযুতি (7.23) নং চিত্রে প্রদর্শিত হল। এই ধরনের মণ্ডলের বৈশিন্টা এই বে, গলিত তরলমিশ্রণকে



চিত্র 7-23. আাতিমনি-লেড মধলের দশাচিত্র

ক্রমাগত শীতল করতে থাকলে নির্দিণ্ট উক্তার একটি সংঘটক কঠিন আকারে পৃথক হতে শুরু করে এবং তরলদশার অপর সংঘটকের আপেক্ষিক পরিমাণ বৃদ্ধি পেতে থাকে। সংগে সংগে এই তরলের হিমাংক কমতে থাকে। শেষপর্যন্ত এমন একটি নির্দিণ্ট সংযুতিতে উপনীত হওয়া যায় যখন নির্দিণ্ট উক্তার তরলমিশ্রণ সরাসরি সম্পূর্ণ কঠিনে রূপান্তরিত হয়। এই সংযুতিকে বলা হয় ইউটেকটিক উক্তা। দশাচিত্রে এই বিন্দৃটিকে বলা হয় ইউটেকটিক বিন্দৃ । দৃটি কঠিন ও একটি তরলদশার সাম্যাবদ্খান ঘটায় এই বিন্দৃর স্বাতন্ত্রামান ০। বিন্দৃটি নির্দিণ্ট। বিশৃদ্ধ আ্যান্টিমনি ও বিশৃদ্ধ লেডের গলনাংক বথাক্রমে 631° ও 327° С। বিশৃদ্ধ আ্যান্টিমনির মধ্যে লেড বোগ করতে থাকলে বিশ্বপের গলনাংক AE ব্রাবর

পরিবাঁতত হয়। E হল ইউটেকটিক বিন্দু—সংযুগত 87% লেড ও 13% আ্যাণ্টিমনি, উকতা $246^{\circ}C$ । লক্ষণীয় যে, বিশৃদ্ধ লেড বা বিশৃদ্ধ আ্যাণ্টিমনির গলনাংক অপেক্ষা ইউটেকটিক বিন্দুর উকতা কম। যে কোন ইউটেকটিক মণ্ডলেই এরূপ ঘটে। বিশৃদ্ধ লেডের মধ্যে আ্যাণ্টিমনি যোগ করতে থাকলে মিশ্রণের গলনাংক BE বরাবর পরিবর্তিত হয়। AE এবং BE রেখাম্মর লিকুইডাস। DEF সলিডাস। DEF-এর উকতার চেয়ে কম উকতার মণ্ডল সর্বক্ষেয়ে কঠিন অবস্থায় থাকে। AEB-এর উপরের অণ্ডলে মণ্ডল সম্পর্ণত তরল। AED এবং BEF অণ্ডলে যথান্টমে কঠিন Sb ও তরল এবং কঠিন Pb ও তরলের সহাবস্থান ঘটে।

h বিন্দৃতে অবস্থিত মণ্ডলের উষণতা কমাতে থাকলে i বিন্দৃতে প্রথম কঠিন Sb পৃথক হতে শুক কববে । i বিন্দৃর উপরে মণ্ডলটি সম্পূর্ণ তরল, অর্থাৎ একদশাবিশিন্ট । সূতরাং F=2 । i বিন্দৃ থেকে উষণতা কমিরে j বিন্দৃতে উপনীত হলে দেখা যায় বে পৃথক হওয়া কঠিন Sb-কেলাসের পরিমাণ বেশ বেড়ে যায় । এই সময়ে তরলের সংযুতি নির্দেশিত হয় b বিন্দৃ ঘারা ৷ উষণতা কমে ij বরাবর এবং তরলের সংযুতি পরিবর্তিত হয় ib বরাবর ৷ j বিন্দৃতে সাম্যাবস্থায় অবস্থিত কঠিন ও তরলের অনুপাত পাওয়া যাবে bj : aj অনুপাত থেকে ৷ উষণতা k বিন্দৃতে উপনীত হলে তরলের সংযুতি হবে ইউটেকটিক সংযুতি (E বিন্দৃত) ৷ h বিন্দৃর অবস্থান যদি Pb-এর দিকে, অর্থাৎ BE রেখার উপরের দিকে অবস্থিত হয় তাহলে শীতলীকরণের ফলে উষণতা যখন BE রেখাকে স্পর্শ করে তখন Pb পৃথক হতে শুক্র করে ৷ আরও ঠাণ্ডা করতে থাকলে তরলের সংযুতি E বিন্দৃর দিকে অগ্রসর হতে থাকবে ৷

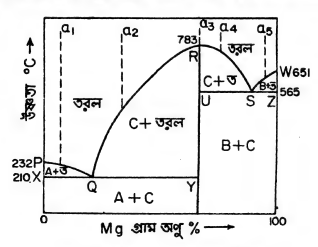
নির্দিন্ট উক্ষতার মগুলে কোন একটি সংঘটক যোগ করলে কি অবস্থা দীড়োবে তা অনুধাবন করা বার ab রেখা দারা। বিশৃদ্ধ ও কঠিন Sb-এর মধ্যে Pb যোগ করতে থাকলে মিশ্রণটি অল্প পরিমাণে তরলে পরিণত হবে। তরলের সংযুতি পাওয়া বাবে b বিশৃ থেকে। যুক্ত লেডের পরিমাণ বাড়ালে তরলের পরিমাণ বেড়ে যাবে। যথেন্ট পরিমাণ লেড যোগ করা হলে, সংযুতি b বিশৃতে উপনীত হওয়ার সংগে সংগে সমগ্র কঠিনমিশ্রণ তরলে পরিণত হবে এবং তারপর সংযুতি bE বরাবর পরিবর্তিত হবে। বিশৃদ্ধ Pb-এর মধ্যে Sb যোগ করার ফল কি হবে তা বোঝা বার cd থেকে।

Sb-Pb মওলটির আচরণ আদর্শ প্রকৃতির।

নিচে আরও করেকটি সরল ইউটেকটিক ম**ওলের** উদাহরণ লিপিবদ্ধ করা হল ঃ

প্রথম পদার্থ	গলনাংক	দ্বিতীয় পদার্থ	গলনাংক	ইউটেকটিক
সিলিকন	1412°C	অ্যাবুমিনিয়াম	657°C	578°C
বিসমাথ	317°	ক্যাভমিয়াম	268°	146°
পটাসিয়াম ক্লোরাইড	790°	সিলভার ক্লোরাইড	451°	306°
α-সোডিয়াম সালফেট	881°	সোডিয়াম ক্লোরাইড	797°	623°
০-নাইট্রোফিনল	44'1°	p-ট লু ইডিন	43.3°	15 [.] 6°
বেনজিন	5.4°	মিথাইল ক্লোরাইড	-63.5	-79°
d-পাইনিন	-64°	1-পাইনিন	-64°	-120°

টিল-ম্যাগনেশিয়াম মণ্ডল (Sn-Mg System): Sn-Mg মণ্ডলের বৈশিত্য এই যে এই মণ্ডলে মধ্যবর্তী জরে একটি বথাবথ গলনাংক-



চিত্ৰ 7:24. টিল-মাগনেশিয়াৰ বওলের বশাচিত্র

বিশিন্ট যৌগ (a compound with a congruent melting point) ম্যাগনেশিয়াম স্টানাইড গঠিত হয়। Sn-Mg-এর আণবিক

অনুপাত বখন 1:2 তখন মন্তলে কেবলমাত্র ম্যাগনেশিয়াম স্ট্যানাইড থাকে । এ-থেকে বোঝা যার বে উৎপল্ল বোগের সংকেত হবে Mg_2Sn । মধ্যবর্তী জরে গঠিত বোগের গলনাংক নির্দিন্ট হলে দশাচিত্রে একটি শৃঙ্গ বা চূড়া (peak) পাওয়া যার । বন্ধুত দশাচিত্রে মধ্যবর্তী জরে কোন শৃঙ্গ পাওয়া গেলে বৃঝতে হবে যে একটি নির্দিন্ট যোগ গঠিত হয়েছে । Sn-Mg মন্তলের দশাচিত্র (7.24) নং চিত্রে প্রদাশত হল ।

বিশৃদ্ধ ঢিনের (A) গলনাংক 232° ও বিশৃদ্ধ ম্যাগনেশিয়ামের (B) গলনাংক 651° । মধ্যবর্তী জরে মিশ্রণের (আগবিক) অনুপাত বখন Sn: Mg=1:2 তখন দশাচিত্রে বে চূড়া পাওয়া যার তার উক্ষতা 783° । এই উক্তা Mg_*Sn -এর গলনাংক। এই চূড়াটি দশাচিত্রটিকে দূটি সরল ইউটেকটিক মণ্ডলের চিত্রে ভাগ করেছে—একটি সরল ইউটেকটিক মণ্ডল হল Sn ও Mg_*Sn (C) এবং অপরটি হল Mg_*Sn ও Mg । দূটি মণ্ডলের দূটি ইউটেকটিক বিন্দু এবং বিভিন্ন সলিভাস ও লিকুইডাস রেখা। A এবং C-এর মধ্যে যে দশাচিত্র তার লিকুইডাসদ্বর PQ এবং RQ, সলিভাস XY এবং Q ইউটেকটিক বিন্দু। Q-এর উক্ষতা 210° । PQR-এর উপরিভাগে মণ্ডলটি সম্পূর্ণত তরল—A ও C-এর মিশ্রণ। একদশাবিশিষ্ট এই মণ্ডলের F=2। PQX এবং RQY অণ্ডলে থাকে সাম্যাবন্ধার যথাক্রমে A ও তরল এবং C ও তরল। XQY-এর নিম্নাংশে সম্পূর্ণ কঠিন মিশ্রণে থাকে A এবং C।

দশাচিত্রের বিতীর অংশটি $Mg_sSn(C)$ ও Mg(B)-এর মিশ্রণের জন্য । RS ও WS লিকুইডাস । USZ সলিডাস । S ইউটেকটিক বিন্দু, উক্ষতা 565° । RSW-এর উপরে সম্পূর্ণ তরল মগুলে থাকে B ও C-এর মিশ্রণ । RSU এবং WSZ অঞ্চলে থাকে যথাক্রমে C ও তরল এবং B ও তরল । USZ-এর নিচে সম্পূর্ণ কঠিন মগুলে থাকে B ও C ।

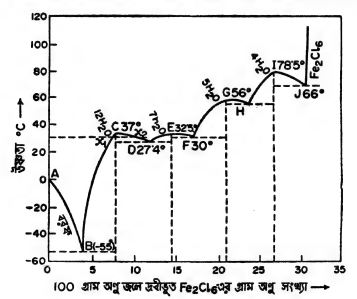
 a_1 বিন্দৃতে অবস্থিত তরল মণ্ডলের উক্তা ক্রমাগত ক্মাতে থাকলে উক্তা রখন PQ-কে স্পূর্ণ করে তখন Sn কেলাস পৃথক হতে শুরু করে এবং সাম্যাবন্দার ন্থিত তরল মিশ্রণের সংযুতি PQ বরাবর Q-এর দিকে অগ্রসর হতে থাকে । a_2 বিন্দৃ থেকে মণ্ডলকে ঠাণ্ডা করলে কঠিন হিসেবে পৃথক হর Mg_2Sn । a_3 বিন্দৃ থেকে একই ভাবে পাওরা যার বিশৃদ্ধ Mg_2Sn । a_4 বিন্দৃদ্ধর থেকে পাওরা যার বিশৃদ্ধ Mg_2Sn ও Mg।

Q ইউটেকটিক বিন্দুতে মিশ্রণে থাকে $Sn \in Mg_*Sn$ এবং S ইউটেকটিক বিন্দুতে মিশ্রণে থাকে $Mg \in Mg_*Sn$ । সক্ষণীয় বে $Sn \in Mg$ -এয় কোন ইউটেকটিক মিশ্রণ পাওয়া বায় না।

অপর বেসকল মণ্ডলে অন্তর্বতাঁ বোগ গঠিত হয় তাদের মধ্যে Mg-Zn (বোগ $MgZn_s$), $NaF-MgF_s$, ইউরিয়া-ফিনল, অ্যাসেটোন-ফিনল প্রভৃতির উল্লেখ করা বায় ।

কেরিক ক্লোরাইড - জল মণ্ডল (Fe₂Cl₆-H₂O System) ঃ ফোরক ক্লোরাইডের চার ধরনের বিভিন্ন সোদক কেলাস পাওরা বার । সবগৃলিই সৃস্থিত। সবগৃলিরই নিদিন্ট গলনাংক আছে। নিদিন্ট উকতার এক এক প্রকার ফেরিক ক্লোরাইডের দ্রাব্যতা নিদিন্ট ।

জলে স্বন্ধপরিমাণ ফেরিক ক্লোরাইড যোগ করলে জলের হিমাংক হ্রাস পার । এই মণ্ডলের দশাচিত্রে (চিত্র নং 7.25) দেখা যাছে যে AB রেখা



চিত্ৰ 7.25. কেরিক ক্লোৱাইড - জল মওলের দশাচিত্র

বরাবর প্রবেশর হিমাংক কমতে থাকে এবং উক্তা যত কমতে থাকে ততই কঠিন বরফ পৃথক হতে থাকে। B বিন্দু ইউটেকটিক বিন্দু—জল এবং Fe_sCl_s, 12H_sO-এর প্রাবাভা লেখ। ABC একটি সরল ইউটেকটিক মণ্ডলের দশাচিত্র। BC রেখার

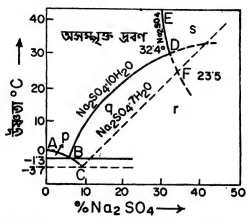
ভানপাশে Fe_sCl_s , $12H_sO$ পৃথক হয় এবং পৃথক-হওয়। কেলাসসমূহ প্রবণের সংগে সাম্যাবন্দ্রার থাকে । B বিন্দৃর উকতা $-55^{\circ}C$ । C বিন্দৃর উকতা 37° ৷ CD বরাবর Fe_sCl_s , $12H_sO$ -এর প্রাব্যতা কমতে থাকে । ফোরক ক্লোরাইডের পরিমাণ আরও বাড়ালে DEF রেখা বরাবর হেণ্টাহাইড্রেটের (Fe_sCl_s , $7H_sO$) আবির্ভাব ঘটে ৷ D বিন্দৃটি আর একটি ইউটেকটিক বিন্দৃ, উকতা $27^{\circ}4^{\circ}$, সংঘটকদ্বর Fe_sCl_s , $12H_sO$ এবং Fe_sCl_s , $7H_sO$ ৷ হেণ্টাহাইড্রেটের সর্বোচ্চ প্রাব্যতা E বিন্দৃতে লক্ষ্য করা বায় ৷ E বিন্দৃর উকতা $32^{\circ}5^{\circ}C$ ৷ C ও E বিন্দৃ ব্যাক্রমে Fe_sCl_s , $12H_sO$ এবং Fe_sCl_s , $7H_sO$ -এর ব্যাব্যথ গলনাংক ৷ হেণ্টাহাইড্রেটের অভিন্থ F (ইউটেকটিক, F0) যাওয়া বায় ৷ সর্বোচ্চ G বিন্দৃ (F0) পেণ্টাহাইড্রেটের ব্যাব্যথ গলনাংক ৷ F1 বিন্দৃর ইউটেকটিক বিন্দু (F1) ওকতা F2 ৷ F2 ৷ F3 ৷ F4 বিন্দৃর ইউটেকটিক বিন্দু (F4) ৷ F4 ৷ তিটাহাইড্রেটের গলনাংক (F5) ৷ F4 ৷ তিটাহাইড্রেটের গলিনাংক (F5) ৷ F4 ৷ তিটাহাইড্রেটের গলিনাংক (F5) ৷ F4 ৷ তিটাহাইড্রেটির গলিনাংক (F5) ৷ F4 ৷ তিটাহাইড্রেটির গলিনাংক (F5) ৷ F4 ৷ তিটাহাইড্রেটির গলিনাংক ।

এই মণ্ডলের দশাচিত্রে পাঁচটি ইউটেকটিক বিন্দু আছে—B, D, F,H, J । প্রতিটি ইউটেকটিক বিন্দুতে তিনটি দশার (দৃটি কঠিন ও একটি তরল) সাম্যাবস্থান ঘটার প্রতিটি বিন্দুর স্থাতন্তামান শ্না, অর্থাৎ প্রতিটি বিন্দুই নির্দিন্ট ।

জলের মধ্যে ফেরিক ক্লোরাইডের পরিমাণ ক্রমশ বাড়িরে গেলে উক্তা-সংযুতি চিত্রে (নির্দিন্ট চাপে) যে লিকুইডাস পাওরা যাবে তা হল ABCDEFGHIJ। ইউটেকটিক বিন্দুসমূহে এক এক ধরনের হাইড্রেটের আবির্ভাব ঘটে। লিকুইডাসের সর্বোচ্চ বিন্দুগৃলি এক একটি হাইড্রেটের ব্যথাবধ্য গলনাংক নির্দেশ করে।

BCD রেখার নিয়াংশে Fe_sCl_s , $12H_sO$ কেলাসিত হয়। C-এর বাঁ-দিকে এই কেলাসন ঘটে Fe_sCl_s , $12H_sO$ -এর জলের সংগে সাম্যাবন্দার, কিল্ল ডার্নাদকে এই কেলাসন ঘটে হেপ্টাহাইড্রেটের দ্রবণের সংগে সাম্যাবন্দার। একই উক্তার (t°) জলে Fe_sCl_s -এর দূটি দ্রাবাতা $(x_1 \otimes x_2)$ পাওরা যায়। যেসকল মণ্ডলে যথাযথ গলনাংক-বিশিন্ট মধ্যবতা বোগ গঠিত হয়, এটি সেইসকল মণ্ডলের বৈশিন্টা। এরূপ দ্রাবাতাকে ভূতাক্ষক দ্রাব্যাতা (retroflex solubility) বলা হয়।

সোভিয়াম সালকেট-জল মণ্ডল (Na₂SO₄-H₃O System)ঃ এই মণ্ডলে অষথায়থ গলনাংকবিশিন্ট মধ্যবতাঁ বৌগ গঠিত হয়। এই মণ্ডলের বিভিন্ন অবস্থায় তিনটি সম্ভাব্য কঠিন দশা দেখা বার—বরফ, Na₂SO₄, 10H₃O এবং Na₂SO₄, 7H₃O। এর মধ্যে দ্রবণের সংগে সাম্যাবন্ধায় Na₂SO₄, 7H₃O দুঃদ্ভিত।



চিত্ৰ 7.26. সোভিয়াৰ সালকেট - জল মঙলের দশাচিত্ৰ

জলে Na_sSO_s বোগ করলে জলের হিমাংকের অবনমন ঘটে এবং AB রেখা বরাবর কঠিন বরফ পৃথক হতে থাকে। B বিন্দৃটি ইউটেকটিক বিন্দৃ (উকতা —1.3°C, সংঘটক জল ও ডেকাহাইড্রেট)। একটি দশার জল বা বরফ থাকার জন্য B-কে কাইওহাইড্রিক বিন্দৃও বলা হয়। B-এর স্বাতন্যামান শূন্য। BD রেখা বরাবর 32.4°C (D বিন্দৃ) উকতা পর্বন্ধ কঠিন Na_sSO_s, 10H_sO কেলাস গঠিত ও পৃথক হর। BD ডেকাহাইড্রেটের রাব্যতা লেখ। স্বাভাবিক গলনাংকে পৌছবার আগেই ডেকাহাইড্রেটের রূপান্তর ঘটে অনার্দ্র সোডিরাম সালফেটে D বিন্দৃতে। D বিন্দৃ Na_sSO_s, 10H_sO-এর অযথায়থ গলনাংক (incongruent melting point)। DE অনার্দ্র Na_sSO_s-এর রাব্যতা লেখ। D বিন্দৃতে কঠিন ডেকাহাইড্রেট, কঠিন অনার্দ্র সোডিরাম সালফেট এবং রূবণ এই তিনটি দশার সাম্যাবন্থান ঘটার, D বিন্দৃর স্বাতন্যামান শূন্য হবে। D বিন্দৃর উকতা 32.4°C, সংযুতি 33.2% Na_sSO_s। D বিন্দৃর উকতার চেরে বেশি উক্তার রূবণ থেকে অনার্দ্র Na_sSO_s পৃথক হয়।

ED বরাবর অনার্প্র Na₂SO₂-এর সম্প্রন্ত প্রবণকে শীতল করলে D বিশৃতে ডেকাহাইড্রেটের আবির্ভাব হয়। কিন্তু বাদ প্রবণে সামান্য আ্যালকোহল বোগ করা বায়, তাহলে অনার্প্র Na₂SO₂-এর ডেকাহাইড্রেটের রূপান্তর প্রতিরোধ করা বায় এবং F বিশৃ পর্বন্ত শীতল করা বায়। F বিশৃতে অনার্প্র সোভিয়াম সালফেট হেপ্টাহাইড্রেটের রূপান্তরিত হয়। F বিশৃতেই (উকতা 23.5°C) হেপ্টাহাইড্রেট পৃথক হতে শুরু করে। হেপ্টাহাইড্রেট দৃঃন্থিত বোগ এবং এর ডেকাহাইড্রেটের রূপান্তরিত হবার স্থাভাবিক প্রবণতা লক্ষ্য করা বায়। ডেকাহাইড্রেটের উপন্থিতিতে কখনো হেপ্টাহাইড্রেট গঠিত হয় না। CF হেপ্টাহাইড্রেটের প্রাবাতা লেখ। F বিশৃতে কঠিন হেপ্টাহাইড্রেট অনার্প্র Na₂SO₂ এবং প্রবণে রূপান্তরিত হয়, ফলে এই বিশৃটি হেপ্টাহাইড্রেটের অমথাযথ গলনাংক নির্দেশ করে। অতিসম্প্রকরণ বায়া BD ও CF রেখান্বয়কে বথানেমে D ও F বিশৃ আতিক্রম করানো গেলেও হেপ্টাহাইড্রেট ও ডেকাহাইড্রেটের সাম্যাবন্থান বাজবন্দেরে পাওয়া বায় না। সৃন্থিত ডেকাহাইড্রেট অপেক্ষা দৃঃন্থিত হেপ্টাহাইড্রেটের প্রবাতা বেশি হয়।

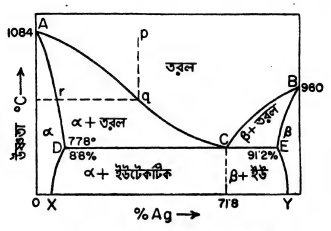
দশাচিত্রে B এবং $C(-3.7^{\circ}C)$ চাইওহাইড্রিক বিন্দু, D এবং F অরথাযথ গলনাংক নির্দেশক বিন্দু । চারটি বিন্দুরই স্থাতন্দ্রমান শ্ন্য । $p,\,q,\,r,\,s$ অঞ্চলসমূহে দ্রবণের সংগে যথাক্রমে বরফ, ডেকাহাইড্রেট, হেণ্টাহাইড্রেট এবং অনার্দ্র $Na_{\bullet}SO_{\bullet}$ -এর সাম্যাবন্দ্রান নির্দেশিত হয় ।

 $234^{\circ}C$ উক্তায় এবং উচ্চচাপে অনার্চ্চ Na_sSO_4 -এর কেলাসের রূপ রিম্বিক থেকে মোনোক্লিনিকে পরিবাতিত হয়। দশাচিত্রে এই রূপান্তর দেখানো সম্ভব হয়নি।

কপার-সিলভার মণ্ডল (Cu-Ag System): কপার এবং সিলভার কঠিন অবস্থার আংশিক মিশ্রণবোগা। কপার এবং সিলভারের দৃটি সমসত্ত্ব কঠিন দ্রবণ পাওয়া বায়—একটিতে দ্রাব Ag, দ্রাবক Cu এবং অপরটিতে দ্রাব Cu, দ্রাবক Ag। প্রথমটিকে α-দ্রবণ এবং দ্বিতীরটিকে β-দ্রবণ বলা বেতে পারে। এ ছাড়া কপার ও সিলভারের একটি ইউটেকটিক মিশ্রণও পাওয়া বায়—ইউটেকটিক সংবৃতি 71.8% সিলভার এবং উক্তা 778°C।

কপার ও সিল্ভারের গলনাংক বথাদ্রমে $1084^{\circ}C$ এবং $960^{\circ}C$ । কপারের মধ্যে দ্রমণ সিল্ভার বোগ করলে তরল থেকে বে কটিন কেলাসিভ

হবে তা কপার নর, কপার ও সিলভারের দূবণ (α) । AC লিকুইডাস, জর্বাৎ গলিত ধাতুমিশ্রের গলনাংক-সংযৃতি লেখ। কঠিন দশার সংযৃতি পাওরা বার AD রেখা থেকে। AD-এর বাঁ-দিকে কেবলমার কঠিন α -দশা পাওরা বাবে এবং ঐ অঞ্চলটির স্থাতন্দ্রামান হবে 2 (F=2-1+1=2)। ADC অঞ্চলে α -দূবণ ও তরলমিশ্রণ সাম্যাবন্ধার থাকে



চিত্র 7.27. কপার-সিলভার মঙলের দশাচিত্র

(F=1)। p সংযুতিবিশিষ্ট গলিত ধাতুমিশ্রকে ঠাণ্ডা করলে q বিন্দুতে কঠিন α -ম্রবণ পৃথক হবে, এই ম্রবণের সংযুতি পাওয়া যাবে r বিন্দু থেকে। α -ম্রবণে কপারের ভাগ বেশি থাকায়, অর্বাশ্য্ট তরলে সিলভারের আপেক্ষিক পরিমাণ বেড়ে যাবে এবং তরলের সংযুতি qC রেখা বরাবর পরিবর্তিত হবে।

সিলভারের মধ্যে কপার যোগ করলেও প্রায় অনুরূপ ঘটনা ঘটে। সিলভারের গলনাংক কমে BC রেখা বরাবর এবং এই সময়ে যে কঠিন কেলাসিত হয় তা সিলভারে কপারের দ্রবণ (β) । β দশার সংযৃতি নির্দেশ করে BE রেখা। BE রেখার ভানদিকে কেবলমান্ত β দশার অবস্থান লক্ষ্য করা যায়। BEC অঞ্চলে কঠিন β দশা ও তরলের সাম্যাবস্থান ঘটে।

AB ও BC লিকুইডাসম্বর C বিন্দৃতে মিলিত হর। এই বিন্দৃতে α , β ও তরলদশার সাম্যাবস্থান ঘটে। ফলে এই বিন্দৃর স্থাতন্দ্রামান শূনা। এটি ইউটেকটিক বিন্দৃ। এই বিন্দৃর স্থানাংক্ষর 71.8% Ag এবং $778^{\circ}C$ । 71.8% সিলভার-সমন্তিত কপার-সিলভার মিশ্রণকে কঠিন অবস্থায় উত্তপ্ত

করলে মিশ্রণটি $778^\circ C$ উক্তার অবিকৃতভাবে তরলে পরিণত হর। 71.8%-এর কম সিলভার-বিশিষ্ট তরলমিশ্রণকে শীতল করলে $778^\circ C$ -এর নিচে α ও ইউটেকটিকের মিশ্রণ পাওয়া বার। 71.8%-এর বেশি সিলভার-বিশিষ্ট তরলমিশ্রণ থেকে একই ভাবে β ও ইউটেকটিকের মিশ্রণ পাওয়া বার। ইউটেকটিকে উক্তার নিচে α ও β দশান্তরের সংযুতির পরিবর্তন DX এবং EY বারা দেখানো হল।

গাণিতিক প্রশাবলী

- 1. 25°C উক্তার কার্বন ডাই-অক্সাইডের বিশোষণ অংক 0'759।
 এই উক্তার এবং 10 আটমসফিরার চাপে 1 লিটার জলে কত গ্রাম কার্বন
 ডাই-অক্সাইড দ্রবীভূত হবে নির্ণর কর।
 [14'91 গ্রাম]
- $2. \quad 10^{\circ}C$ উক্তায় এবং 748 মি.মি. চাপে 1 লিটার জলে 0.0523 গ্রাম অক্সিজেন দ্রবীভূত হয় । $10^{\circ}C$ -এ জলের বাষ্পচাপ 9.2 মি.মি. হলে অক্সিজেনের বিশোষণ অংক হিসাব কর । [0.03765]
- $3.~~25^{\circ}C$ -এ এবং 768 মি.মি. চাপে $45^{\circ}2$ আণবিক ওজনবিশিষ্ট একটি তরলের মধ্য দিয়ে $7^{\circ}40$ লি. শৃষ্ক বায়্ব চালনা করা হল । $0^{\circ}7642$ গ্রাম তরল বাষ্পীভূত হল । তরলটির বাষ্পচাপ হিসাব কর ।

T 40°23 মি.মি.]

4. $25^{\circ}C$ উক্তার A বোগের 0.5 গ্রাম অণুর সংগে B বোগের 0.5 গ্রাম অণু মিশে একটি আদর্শ দৃই-উপাদানবিশিন্ট দ্রবণ তৈরী করে। প্রক্রিয়াটির ফলে এনম্রাপ ও মৃক্তশক্তির পরিবর্তন হিসাব কর।

[1:387 ক্যা./ডিগ্ৰী; -413:1 ক্যা.]

- 5. 0°C উক্তার দ্রাবের 0'28 আর্ণাবিক ভ্যাংশবিশিন্ট একটি আদর্শ দ্রবণ থেকে এক গ্রাম অণু পদার্থকে অপর একটি আদর্শ দ্রবণে স্থানান্তরিত করার জন্য মৃক্তশক্তির পরিবর্তন, ΔG , হয় 2400 জ্বল । বিতীর দ্রবণটির সংযুতি নির্ণর কর । [বিতীর দ্রবণে দ্রাবের আর্ণাবিক ভ্যাংশ 0'813]
- 6. বেনজিন ও ডাইক্লোরোইথেন একটি আদর্শ সম্পূর্ণ মিপ্রণবোগ্য তম্মলজোড় তৈরী করে। একটি নির্দিন্ট উষ্ণতার বেনজিন ও ডাই-

ক্লোরোইখেনের বাষ্পচাপ বধানেমে 268 ও 236 মি.মি.। দুটি সংঘটকের সম-ওজনের মিশ্রণের সমগ্র বাষ্পচাপ এবং বাষ্পদশার সংযুতি নির্ণর কর।

[254 মি.মি. ; আণবিক ভ্নাংশ 0'591 এবং 0'409]

- 7. 60°C উক্তার বেনজিন ও টলুইনের বাষ্পচাপ ষথান্রমে 389 ও 140 মি.মি.। ঐ উক্তার একটি বেনজিন-টলুইন মিপ্রণের উপরিন্থিত বাষ্পে ওজনের শতকরা 56 ভাগ টলুইন থাকে। মিপ্রণটিকে আদর্শ ধরে তরল মিপ্রণের ওজন-সংযুতি নির্ণয় কর। [22.78]
- 8. 204 আণবিক ওজনবিশিষ্ট এবং জলের সাথে অমিশ্রণযোগ্য একটি কৈব বোগকে 1 আটমসফিয়ার চাপে স্টীম-পাতিত করা হল। পাতনদ্রিয়ার উষ্ণতায় জলের বাষ্পচাপ 710 মি.মি.। একটি নির্দিষ্ট পরিমাণ পাতিত অংশে শতকরা কত ভাগ জৈব যোগটি থাকবে ?
- 9. নাইট্রোবেনজিন ও জলের সম্পূর্ণ অমিশ্রণযোগ্য একটি তরলজোড়ের স্ফুটন ঘটে 753 মি.মি. চাপে 99°C উক্টায় । এই উক্টায় জলের বাষ্পচাপ 733 মি.মি. । তরলমিশ্রের ওজন-সংযৃতি নির্ণয় কর ।

[15.65 : 84.35]

- 10. জল (c_1) এবং বেনজিনে (c_2) বেনজোয়েক আাসিডের বন্টন হয় নিচের মত ঃ
 - c_1 (গ্রাম অণু/লি.) $\times 10^{\circ}$ 2.30 4.61 7.30 9.96 c_s (গ্রাম অণু/লি.) $\times 10^{\circ}$ 9.76 36.24 89.24 166.20 প্রাপ্ত ফল কি-ভাবে ব্যাখ্যা করা যায় ?

[বেনজিনে বেনজোয়েক অ্যাসিড ডাইমার হিসেবে থাকে।]

- 11. 50 মি.লি. 0'2 মোলার বোরিক আাসিডের জলীর দ্রবণ নেওরা হল। এই দ্রবণ থেকে তিনবার, প্রতিবারে 50 মি.লি. আমাইল আালকোহল বারা বোরিক আাসিড নিজ্জাশিত করা হল। নিজ্জাশিত বোরিক আাসিডের মোট গ্রাম অণুসংখ্যা কত? বোরিক আাসিডের জন্য c লল: c আমাইল আলকোহল =3.25।
- 12. বরফের গ্রেথবিন্দৃতে জলের বাষ্পচাপ 4.6 মি.মি.। গ্রেথবিন্দুর উকতা নিরূপণ কর। 0°C উকতার বরফ ও জলের আপৌক্ষক আরতন বথাক্রমে 1.0907 ও 1.0001 ঘ. সে./গ্রাম এবং বরফের গলন তাপ 80 ক্যা./গ্রা.।

13. X এবং Y তরলন্ধর আনর্শ-নিপ্রণ তৈরী করে। $50^{\circ}C$ উক্তার 1 গ্রাম অপু X এবং 2 গ্রাম অপু Y সংবালত মিপ্রণের সমগ্র বাল্পচাপ 250 মি.মি. এবং 2 গ্রাম অপু X এবং 2 গ্রাম অপু Y সংবালত মিপ্রণের সমগ্র বাল্পচাপ 300 মি.মি.। $50^{\circ}C$ উক্তার বিশৃদ্ধ তরলন্ধরের বাল্পচাপ হিসাব কর। [450 মি.মি.; 150 মি.মি.]

অন্তম অপ্যায়

তাড়িত রুসায়ন (Electrochemistry)

ভড়িৎ-বিশ্লেষণ ও পরিবাহিতা (Electrolysis and Conductance)

ভড়িৎ-বিশ্লেষণ ঃ যেসব পদার্থের মধ্য দিয়ে বিদ্যুৎ চলাচল করতে পারে তাদের বলা হয় পরিবাছী (conductors)। পরিবাহী দৃ'প্রকারের হয়—ইলেকট্রনীয় ও ভড়িৎ-বিশ্লেষ্য। যেসকল পরিবাহীর মধ্য দিয়ে বিদ্যুৎ প্রবাহিত হবার সময় পদার্থের স্থানান্তরণ হয় না, কেবলমাত্র ইলেকট্রনস্থানান্তরণ হয় তাদের প্রথম শ্রেণীভৃক্ত এবং যেসকল পরিবাহীর মধ্য দিয়ে বিদ্যুৎ প্রবাহিত হবার সময়ে পদার্থের স্থানান্তরণ হয় এবং যার ফলে পরিবাহী পদার্থের বিযোজন ঘটে তাদের দ্বিতীয় শ্রেণীভৃক্ত করা হয়। ধাতু, ধাতৃসংকর, গ্র্যাফাইট প্রভৃতি ইলেকট্রনীয় এবং তরল দ্রাবকে দ্রবীভূত লবণ, আ্যাসিড বা ক্ষারক প্রভৃতি তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পরিবাহীর উদাহরণ। উভয়ক্ষেত্রেই বিদ্যুৎ-পরিবহণ-ক্ষমতা নির্দিন্ট পরিবাহীর প্রকৃতির উপরে নির্ভরশীল। কোন পরিবাহীর মধ্য দিয়ে প্রবাহিত বিদ্যুতের পরিমাণ ওমের সূত্র দ্বারা নিয়ন্তিত হয়। উক্তা র্দ্ধি পেলে ইলেকট্রনীয় পরিবাহীর পরিবাহিতা হ্রাস পায়, কিত্ব তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পরিবাহীর পরিবাহিতা বৃদ্ধি পায়। তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পরিবাহীর পরিবাহিতা বৃদ্ধি পায়। তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পরিবাহীর পরিবাহিতা বৃদ্ধি পায়। তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পরিবাহীর পরিবাহিতা মাধ্যমের (দ্রাবকের) উপরেও নির্ভরশীল।

বিদ্যুৎপ্রবাহের ফলে তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের বিযোজনকে বলা হয় ভড়িং-বিশ্লেষণ (eletrolysis)। তরল পরিবাহীর মধ্যে দুটি ধাতৃ বা গ্রাফাইটের দশু আংশিক ডোবানো হয়। এই দশু-দুটিকে বিভব-উংসের দুটি মেরুর সংগে যুক্ত করা হয়। ফলে বিদ্যুৎ একটি দশুের মাধ্যমে পরিবাহীর মধ্যে প্রবেশ করে এবং অপর দশু দিয়ে বেরিয়ে য়য়। দশু-দুটির প্রত্যেকটিকে এক একটি ভড়িং-ছার বা ইলেকট্রোভ বলা হয়। বে তড়িং-ছারে বিদ্যুৎ প্রবেশ করে তাকে ভায়ানোড (anode) বা পরা তড়িং-ছার বা ধনাত্মক তড়িং-ছার এবং অপরটিকে ক্যাখোড (cathode) বা অপরা তড়িং-ছার বা ধনাত্মক তড়িং-ছার বলা হয়। তড়িং-বিশ্লেষণ ঘটে তড়িং-ছারে ।

ভড়িৎ-বিশ্লেষণের কারণ: আর্হেনিয়াসের বিয়োজন বাদ: 1887 প্রীন্টান্দে আর্হেনিয়াস তড়িং-বিশ্লেষণের কারণ সম্পর্কে একটি স্পর্ট

ব্যাখ্যা উপস্থাপন করেন। তার পূর্বে ফাারাডে, বার্জেলিরাস, গ্রথাস, ক্লাসিরাস প্রমুখ বৈজ্ঞানিকগণ বিভিন্ন সময়ে তড়িং-বিশ্লেষণের কারণ সম্পর্কে বেসব বিভিন্ন ব্যাখ্যা উপস্থাপন করেন, তার সবগুলিই কালদ্রমে পরিত্যক্ত হয়। বর্তমানে আর্হেনিয়াসের মতবাদকেই সঠিক মনে করা হয়ে থাকে। বিভিন্ন পরীকার ফলাফল পর্বালোচনা করে আর্হেনিয়াস বে মতবাদ প্রকাশ করেন তা নিমুরূপ।

দ্রবেশ তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ পর। ও অপরা আধানবাহী দুটি অংশে বিয়োজিত হয়। এই আধানবাহী অংশগুলিকে আয়ন (ion) বলা হয়। পরা আধানবাহী আয়নকে ক্যাটায়ন (cation) এবং অপরা আধানবাহী আয়নকে জ্যানায়ন (anion) বলা হয়, কারণ তড়িং-বিশ্লেষণের সময়ে পয়া আয়নগুলি ক্যাথোডে এবং অপরা আয়নগুলি আ্যানোডে মৃক্ত হয়। এই আয়নগুলিই বিদ্যুৎ পরিবহণ করে। পরিবহণের সময়ে পরা আয়নগুলি ক্যাথোডের দিকে এবং অপরা আয়নগুলি অ্যানোডের দিকে ধাবিত হয়। বিভিন্ন তড়িং-বিশ্লেষোর ক্ষেত্রে বিয়োজনের মান্তা হবে বিভিন্ন। বিয়োজনের মান্তা দ্রাকক এবং উক্ট্রার উপরেও নির্ভর করে। আয়নসমূহের ধর্ম প্রশ্নম পরমাণুর ধর্মের থেকে সম্পূর্ণ পূথক।

বিরোজনের ফলে উৎপন্ন আয়নসমূহ এবং অবশিষ্ট অবিরোজিত অণু-সমূহের মধ্যে সাম্যাবস্থা বিরাজ করে, যেমন

> NaCl ⇄ Na⁺ + Cl⁻ ZnCl ু ⇄ Zn²⁺ + 2Cl⁻ প্রভৃতি।

বিরোজনের ফলে জাত পরা ও অপরা আরনসমূহের সংখ্যা সমান বা অসমান হতে পারে, কিন্তু কাটারনবাহিত সমগ্র পরা আধান এবং অ্যানারনবাহিত সমগ্র অপরা আধান সবসমরেই সমান হবে। ফলে যে কোন সময়ে তড়িং-বিশ্লেষ্যের দ্রবল হবে প্রশম। ক্যাটারনসমূহ ক্যাথোডে উপস্থিত হলে তাদের আধান প্রশামত হয় এবং প্রশম পরমাণু বা বোগমূলক উৎপদ্র হয়। একই ভাবে আ্যানারনসমূহ অ্যানোডে উপস্থিত হলে তাদের আধানসমূহ প্রশমিত হয় এবং প্রশম পরমাণু বা বোগমূলক উৎপদ্র হয়।

তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থসমূহকে তীব্র ও ক্ষীণ এই দুই ভাগে ভাগ করা যার। তীর তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ দ্রাবকে প্রায় সম্পূর্ণ বিশ্লোক্ত অবস্থায় থাকে। এই শ্রেণীতে আছে লবণসমূহ, তীর অ্যাসিড ও তীর ক্ষারক। তীর তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের জলীয় দ্রবণ অধিক পরিমাণে বিদৃংপরিবহণে সক্ষম।

অপরপক্ষে ক্ষীণ আাসিড বা ক্ষীণ ক্ষারকসমূহের জ্ঞলীর দ্রবণ খুবই অলপ পরিমাণে বিদ্যুৎপরিবহণে সক্ষম, কারণ এইসকল পদার্থ দ্রবীভূত অবস্থার অলপ পরিমাণে বিরোজিত হয়। এইসকল পদার্থ, বেমন জৈব আাসিডসমূহ এবং কিছু কিছু অজৈব আাসিড ও ক্ষারক, ক্ষীণ তাঁড়ং-বিশ্লেষা পদার্থ। এ-ছাড়া তীর ও ক্ষীণের মধ্যবর্তী তাঁড়ং-বিশ্লেষ্য হিসাবে কাল করে এমন করেকটি পদার্থও আছে, বেমন মোনোক্রেরো-আাসেটিক আাসিড। তীর তাঁড়ং-বিশ্লেষ্য পদার্থের ক্ষেত্রে আর্হেনিয়াসের বিয়োজনবাদ প্রবোজা নয়।

আর্হেনিয়াস তার মতবাদ-সম্বালত নিবন্ধটি প্রকাশ করেন 1883 খ্রীণ্টাব্দে। কিন্তু 1887 সাল পর্যন্ত এই মতবাদ উপোক্ষত ছিল। এই সালে ভাণ্ট হফ লঘূদ্রবাের অস্মোটিক চাপ সংক্রান্ত বিখ্যাত নিবন্ধটি প্রকাশ করেন। এই নিবন্ধ থেকে আর্হেনিয়াসের মতবাদের পক্ষে জােরালাে সমর্থন পাওয়া বায়। ভাণ্ট হফ দেখান যে লঘূদ্রবাের ক্ষেত্রে $\pi=cRT$ ('লঘু দ্রবণ' অধ্যায় দ্রুণ্টা) সমীকরণটি লবণজাতীয় পদার্থের দ্রবাের ক্ষেত্রে প্রয়োজ্য নয়। এইসব দ্রবাের ক্ষেত্রে পরীক্ষালন্ধ অস্মোটিক চাপ (π_{obs}) তাাজ্বক অস্মোটিক চাপ (π_{ih}) অপেক্ষা বোশ হয়। এর কারণ দ্রবাে এইসব পদার্থ বিয়োজিত হয়ে দ্রাব কণার সংখ্যা বাড়িয়ে দেয়। যেমন NaC1 লবণটি যদি Na^+ এবং $C1^-$ আয়নে বিভক্ত হয়, তাহলে সম্পূর্ণ বিয়োজনের ক্ষেত্রে দ্রাব কণার সংখ্যা দ্বিগুণ হবে, ফলে π —ও দ্বিগুণ হবে। প্রকৃতপক্ষে NaC1—এর লঘুদ্রবাের পারীক্ষালন্ধ অস্মোটিক চাপে তাজ্বক অস্মোটিক চাপের দ্বিগুণ হয়।

ভাণ্ট হফ এইসকল দ্রবণের জন্য একটি সংশোধনী (i) প্রস্তাব করেন। সংশোধনীটি হল

$$\frac{\pi_{obs}}{\pi_{th}} = i \qquad \cdots \qquad (1)$$

ধরা বাক, 1 অণু দ্রাবের সম্পূর্ণ বিয়োজনের ফলে n সংখ্যক আরন পাওয়া বার । তাহলে বিয়োজন অংক α হলে, এক গ্রাম অণু দ্রাবের ক্ষেত্রে হবে — অবিয়োজিত গ্রাম অণুসংখ্যা $1-\alpha$; জাত গ্রাম আয়নের সংখ্যা $n\alpha$ । সূতরাং মোট দ্রাব কণার পরিমাণ হবে (গ্রাম অণু ও গ্রাম আয়ন একত্রে) $1-\alpha+n\alpha$ বা $1+(n-1)\alpha$ । জন্ম দ্রবেণের ক্ষেত্রে এখন পাওয়া বাবে,

$$\pi_{th} V = RT$$
 এবং $\pi_{obs} V = \{1 + (n-1)\alpha\} RT$
বা $\frac{\pi_{obs}}{\pi_{th}} = 1 + (n-1)\alpha$ ··· (2)

(1) ও (2) नम्रत সমীকরণ থেকে সহজেই নির্ণন্ন করা যার বে

$$\alpha = \frac{i-1}{n-1} \qquad \cdots \tag{3}$$

সৃতরাং অস্মোটিক চাপ পরিমাপের দ্বারা বিরোজন অংক, α , নির্ণর করা সম্ভব। পরিবাহিতা পরিমাপের দ্বারা (পরে দুন্টব্য) প্রাপ্ত α -এর মান অস্মোটিক চাপ পরিমাপের দ্বারা প্রাপ্ত α -এর মানের দ্বাই কাছাকাছি হয়।

আর্হেনিয়াসের বিয়েজনবাদের সপক্ষে আরও বছ প্রমাণ আছে। অধ্যক্ষেপণ বিদ্রিয়াগৃলি প্রকৃতপক্ষে আয়নীয় বিদ্রিয়া, যেমন $C1^-$ আয়ন Ag^+ আয়নের সংগে যুক্ত হয়ে AgC1 অধ্যক্ষেপ সৃষ্টি করে। যে কোন ক্রেয়াইড লবণের সংগে সিলভারের যে কোন লবণের দ্রবণ যোগ করলে এই অধ্যক্ষেপণ হবে। রঙীন যোগসমূহের দ্রবণের রং প্রকৃতপক্ষে আয়নগৃলির রঙের সমষ্টি মাত্র। যেমন CrO_{a}^- আয়নের রং হল্পণ। ক্যাটায়ন যাই হোক না কেন, দ্রবীভূত অবস্থায় এই রঙের কোন পরিবর্তন হবে না। ক্যাটায়নের যদি নিজস্ব কোন রং থাকে তাহলে দ্রবণের রং ক্যাটায়ন ও ফ্রোমেটের রঙের মিশ্রণ হবে। NaI দ্রবণকে পরীক্ষানলে নিয়ে সেণ্ট্রিফউজ করলে দেখা যায় যে তার দ্রতম প্রান্ত অপরা তাড়িতাহিত হয়। এর কারণ অপরা আধানবাহী I^- আয়নসমূহ অধিক ভারী হওয়ায় তাদের বহির্গমন বেগ বেশি হয়।

আর্হেনিয়াসের মতবাদের উপর ভিত্তি করে গড়ে উঠেছে আর্দুনিক তাড়িত রসায়ন বিজ্ঞান। তাড়িত রসায়নের সূত্রগুলির সঠিকতাই প্রমাণ করে যে আর্হেনিয়াসের মতবাদ সঠিক।

ক্যারাভের সূত্র (Faraday's laws): 1833 থেকে 1834 সালের মধ্যে ফ্যারাডে তাঁর সূত্র দৃটি প্রকাশ করেন। এই স্ত্রের সাহাযে তাড়িং-বিশ্লেষণের সময়ে উপজাত পদার্থসমূহের পরিমাণের সাথে প্রবাহিত তাড়িতের সম্পর্ক নির্ণয় করা যায়। ফ্যারাডের স্ত্রগুলি আবিত্কারের সময়ে তাড়িং-বিশ্লেষণের কারণ অজ্ঞাত ছিল। তিনি পরীক্ষালক ফলকেই ভিত্তি হিসাবে গ্রহণ করেছিলেন। এই স্ত্রের দৃ-একটি আপাত ব্যতিক্রম দেখা গেলেও পরীক্ষাকালীন যে সামান্য ভূলক্রটি ঘটতে পারে তার কথা মনে রাখলে বলা যায় যে এই স্ত্রের ব্যতিক্রম দেখা যায় না। স্তু দৃটি নিয়ুরপ ঃ

প্রথম সূত্র: ভড়িৎ-বিশ্লেষণের ফলে যে কোন ভড়িৎ-দারে উৎপন্ন পদার্থের পরিমাণ ভড়িৎ-বিশ্লেস্থের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত মোট বিদ্যুতের সমানুপাতিক। বিভীয় সূত্র: বিভিন্ন ডড়িং-বিশ্লেষ্ট পদার্থের ভিডর দিয়ে একই পরিষাণ বিহ্যুৎ চালনা করা হলে বিভিন্ন ডড়িং-বারে উৎপন্ন বিভিন্ন পদার্থের পরিষাণ ডাদের নিজ নিজ রাসায়নিক ভূল্যাংকের সমানুপাডিক হবে।

কোন তড়িং-বিশ্লেষ্যের মধ্য দিরে c আ্যাম্পিয়ার প্রবাহ t সেকেণ্ড ধরে চালনা করলে মোট বিদ্যুতের পরিমাণ (Q) হবে ct কুলম্ব (C) এর ফলে উৎপন্ন কোন একটি পদার্থের পরিমাণ বদি (C) গ্রাম হয় তাহলে প্রথম সূত্র অনুসারে

$$w = Zct$$
 ... (4)

Z একটি ধ্রুবক। Z-এর মান নির্দিন্ট পদার্থের ক্ষেত্রে নির্দিন্ট, কিছু ভিন্ন ভিন্ন পদার্থের ক্ষেত্রে বিভিন্ন হবে। এক কুলম বিদ্যুৎ প্রবাহিত হলে, অর্থাৎ বখন Q=ct=1 তখন w=Z। অর্থাৎ Z হল একক বিদ্যুৎপ্রবাহের ফলে কোন পদার্থের আয়ন থেকে প্রশম অবস্থায় মৃক্ত হওয়ার পরিমাণ। Z-কে বলা হয় কোন আয়নের তড়িৎ-রাসায়নিক তুল্যাংক (electro-ehemical equivalent)। হাইড্রোজেন ও সিলভারের Z-মান যথাক্রমে 0.0000104 এবং 0.001118।

বিভিন্ন তড়িং-বিশ্লেষ্যের মধ্য দিয়ে একই পরিমাণ বিদ্যুৎ প্রবাহিত হলে দ্বিতীয় সূত্র অনুসারে $w \sim E$ হবে । E= আয়নের রাসায়নিক তুল্যাংক । সূতরাং 1 এবং 2 অৱপ্রতায় দ্বারা চিহ্নত দৃটি বিভিন্ন আয়নের ক্ষেত্রে হবে,

$$\frac{w_1}{w_2} = \frac{E_1}{E_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (5)$$

প্রথম ও দ্বিতীয় স্ত্রের সমন্ত্রের সহজেই পাওরা বার E
olimits Z। স্তরাং

$$\frac{E_1}{E_2} = \frac{Z_1}{Z_2} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (6)$$

দুটি আয়নের একটি যদি হাইড্রোজেন হয় এবং অপরটির অন্তপ্রতার না লেখা হয়, তাহলে

$$\frac{Z}{Z_{\rm H}} = \frac{E}{E_{\rm H}}$$

কারণ $E_{\rm H}\!=\!1.008\,$ এবং $Z_{\rm H}\!=\!0.0000104\,$ । সিলভারকে প্রমাণ ধরলে হবে,

$$Z = Z_{Ag}E/E_{Ag} = 0.001118E/107.88$$

 $= 0.00001036E$... (8)

এক গ্রাম তৃল্যাংক আরনমৃক্তির জন্য মোট তড়িতের প্ররোজন হবে নিমুদ্ধপ**ঃ**

$$Q = \frac{E}{Z} = \frac{E}{0.00001036E} = 96,500$$
 कुमा ।

দেখা যাচ্ছে বে এই পরিমাণ ধ্রুবক। অতএব 1 গ্রাম তুল্যাংক বে কোন আরনের মৃত্তির জন্য প্ররোজনীয় তড়িং হল 96,500 কুলয়। এই পরিমাশা তড়িংকে এক ফ্যারাডে বলা হর।

ভড়িৎ-বিশ্লেষণের প্রণালী: তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পদার্থ দ্বীভূত বা গলিত অবস্থায় আয়নে বিভক্ত হয়, ষেমন $NaCl=Na^++Cl^-$ । বিদ্যুৎ প্রবাহিত হবার সময়ে পরা আয়নসমূহ ক্যাখোডের দিকে এবং অপরা আয়নসমূহ অ্যানোডের দিকে ধাবিত হয়। পরা আয়ন ক্যাখোড থেকে ইলেকট্রন গ্রহণ করে এবং অপরা আয়ন অ্যানোডে ইলেকট্রন ছেড়ে দের। ষেমন

FINATURE $Na^+ + e = Na$

এবং অ্যানোডে $Cl^- = Cl + e$

আানোডে মৃক্ত ইলেকট্রন বাইরের বর্তনী দিয়ে ক্যাথোডে যায়। বিদ্যুৎ প্রবাহিত হয় ঝণাত্মক থেকে ধনাত্মক ইলেকট্রোডে, অর্থাৎ ক্যাথোড থেকে আনোডে। সৃতরাং দেখা যাচ্ছে যে বিদ্যুৎপ্রবাহের দিক ইলেকট্রন-প্রবাহের দিকের ঠিক বিপরীত।

ভড়িৎ-পরিবাহিতা (Electrical Conductance)

রোধ ও পরিবাহিতা: কোন পরিবাহী তারের বা দণ্ডের দুটি প্রায়ের মধ্যে বিভবপার্থক্য E এবং ঐ তার বা দণ্ডের ভিতর দিরে প্রবাহিত তড়িং I হলে, ওমের সূত্র অনুসারে

$$E \propto I$$
 of $E = IR$... (9)

R= সমানুপাতিক ধ্রুবক। R-কে বলা হর রোখ (resistance)। রোধের বিপরীত হল পরিবাহিতা (C)। সূতরাং

$$C = 1/R \qquad \cdots \qquad (10)$$

a বর্গ সেণ্টিমিটার প্রস্থচ্ছেদ ক্ষেত্রফলবিশিন্ট l সেণ্টিমিটার দীর্ঘ কোন পদার্থের রোধ R হলে, পাওয়া বাবে (পদার্থবিদ্যার পুস্তক দ্রন্টব্য)

$$R = r \frac{l}{a} \qquad \cdots \qquad (11)$$

a এবং l প্রত্যেকে 1 হলে, R=r হয়। অর্থাৎ r হল কোন পদার্থের একক দৈর্ঘ্য ও একক প্রস্থাছেদ ক্ষেত্রফলবিশিষ্ট, অর্থাৎ 1 ঘন সেশ্টিমিটার আরতনের রোধ। এই রোধকে বলা হর বিশিষ্ট রোধ (specific resistance)।

বিশিষ্ট রোধের বিপরীত বিশিষ্ট পরিবাহিতা (K)। সৃতরাং

$$\kappa = \frac{1}{r} = \frac{l}{aR} = \frac{Cl}{a} \qquad \cdots \tag{12}$$

l=1 সে.মি. এবং a=1 সে.মি. 2 হলে

$$\kappa = C \qquad \cdots \qquad (13)$$

সৃতরাং কোন পদার্থের এক ঘন সেণ্টিমিটার আয়তনের পরিবাহিতাকে ঐ পদার্থের বিশিষ্ট পরিবাহিতা (specific conductance) বলা বেতে পারে। অথবা, কোন তড়িং-বিশ্লেষ্য দ্রবদের বিশিষ্ট পরিবাহিতা ঐ দ্রবদের মধ্যে এক বর্গ সেণ্টিমিটার প্রস্থচ্ছেদ ক্ষেত্রফলবিশিষ্ট দৃটি তড়িং-দ্বার পরস্পর এক সেণ্টিমিটার দ্রে স্থাপন করে যে পরিবাহিতা মাপা বাবে তাই।

এককঃ রোধের একক ওম্ (ohm)। পরিবাহিতার একক ওম্ $^{-1}$ (ohm^{-1}) বা মো (mho)। (12) নং সমীকরণ থেকে বিশিষ্ট পরিবাহিতার একক পাওয়া যায় নিমুরূপঃ

$$\kappa = \frac{l}{aR} \frac{\text{সে.ໂম.}}{\text{সে.ໂম.}^2 \times \text{ওম}} = \text{ওম}^{-1} \text{ সে.ໂম.}^{-1}$$
; বা মো/সে.โম. ।

ভূল্যাংক পরিবাহিতা ও আণবিক পরিবাহিতা (Equivalent conductance and molar conductance) ঃ তড়িং-বিশ্লেষ্য দ্রবণের কেন্তে একটি প্রয়োজনীয় রাশি হল ভূল্যাংক পরিবাহিতা (🛆) ধা কোন

নির্দিন্ট প্রবাদ এক প্রাম তুল্যাংক প্রাবের দার। সৃষ্ট সকল আরনের মোট পরিবহণ ক্ষমতা নির্দেশক এই রাশি। পরস্পর এক সোন্টমিটার দূরে দৃটি বৃহৎ তড়িৎ-দ্বার পরস্পর সমান্তরালে স্থাপিত করে এক গ্রাম তৃল্যাংক প্রাবসমন্তিত সম্পূর্ণ প্রবণকে সেই তড়িৎ-দ্বারদ্বরের মধ্যে রাখলে মোট যে পরিবাহিতা পাওয়া বাবে তাই হবে ঐ প্রবণের ভুল্যাংক পরিবাহিতা। বদি এই প্রবণের আরতন v ঘন সোন্টমিটার হয় তাহলে প্রতিটি তড়িৎ-দ্বারের পৃষ্ঠ ক্ষেত্রফল হবে v বর্গ সোন্টমিটার। এই প্রবণের পরিবাহিতা (\wedge) হবে (12 নং সমীকরণ অনুসারে $C = \kappa a/l$ এবং তার থেকে)

$$\wedge = \kappa v. \qquad \cdots \qquad (14)$$

v-কে বলা হয় দ্রবণের "লম্বৃতা" (dilution)। এর একক ঘন সেণ্টিমটার প্রতি তৃল্যাংক। এই দ্রবণের গাঢ়ম্ব c গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার হলে, v হবে 1000/c-এর সমান। অতএব

$$\wedge = \frac{1000\kappa}{c} \qquad \cdots \qquad (15)$$

সৃতরাং কোন দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিতা ঐ দ্রবণের নর্ম্যাল গাঢ়ত্ব ও বিশিষ্ট পরিবাহিতার জ্ঞান থেকে হিসাব করা যাবে।

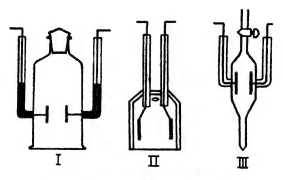
একক : $\wedge = \kappa v$ ওম্ -1 সে.মি. -1 সে.মি. । ওম্ -1 সে.মি. ।

কতকগৃলি ক্ষেত্রে **আণবিক পরিবাহিতা** (µ) ব্যবহার করা হয়। এই পরিবাহিতা হল কোন নিদিন্ট দ্রবণে এক গ্রাম অণু দ্রাবের দ্বারা সৃষ্ট সকল আয়নের মোট পরিবাহিতা। দ্রবণের গাঢ়ত্ব *c* মোলার এবং বিশিষ্ট পরিবাহিতা *κ* হলে তুল্যাংক পরিবাহিতার ক্ষেত্রে বেরূপ যুক্তি দেখানো হয়েছে সেইমত অগ্রসর হয়ে পাওয়া যায়,

$$\mu = 1000 \kappa/c \qquad \cdots \qquad (16)$$

ষেসব তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ দৃটি মাত্র একষোজী আয়ন সৃষ্টি করে তাদের ক্ষেত্রে গ্রাম অণু এবং গ্রাম তৃল্যাংক একই হওয়ায় তৃল্যাংক পরিবাহিতা ও আণবিক পরিবাহিতা একই হয়।

রোধ ও পরিবাহিতা মাপন: দ্রবণের পরিবাহিতা পরিমাপের জন্য প্রথমেই প্রয়োজন হয় একটি পাত্রের, বার মধ্যে দ্রবণ নেওয়া হয়। ওই পাত্রের মধ্যে দৃটি তড়িং-বারও থাকা প্রয়োজন। এই তড়িং-বারের সংগে বাইরের বর্তনীর সংযোগের ব্যবস্থাও করতে হবে। এরূপ একটি পাছকে বলা হর পরিবাহিতা সেল (conductivity cell)। এই ধরনের সেলের পাছ তৈরী করা হর পাইরের বা কোরাটর্জ-জাতীর সম্পূর্ণ অন্তবণীর কাচ থেকে। এই পাত্রের মধ্যে একই আকারের দৃটি প্রাটিনীকৃত প্রাটিনামের পাত পরস্পর থেকে ফাক রেখে স্থাপন করা হর। পাত্রটির দৃ'দিকের দেরালের ভিতর দিরে দৃটি প্রাটিনামের তার প্রবিষ্ট করানো হর এবং এই তার-দৃটির ভিতরের প্রাভ্ত প্রাটিনামের পাত-দৃটির পৃষ্ঠে আটকানো হয়। পাত্রের মধ্যে তারের যে অংশ থাকে তা গলিত কাচ দ্বারা আবৃত করা হয় এবং পাত্রের বাইরে তারের যে অংশ থাকে তা থাকে পাত্রের দেরালে আটকানো কাচের সরু নলের মধ্যে। এই কাচের নলে পারদ ভরা হয় এবং এই পারদের মধ্যে ধাতব তার ভূবিরের দেওরা হয়। এই ধাতব তার দ্বারা বাইরের বর্তনীর সংগে সংযোগ রক্ষা করা হয়। সেলের মধ্যে দ্রবণ নেওরা হয় এবং যে রোধ মাপা হয়, তা হয় দৃটি প্রাটিনাম পাত্রের (তিড়িং-দ্বারের) মধ্যবর্তী স্থানে যে আয়তন দ্রবণ আছে তার পরিবাহিতা।

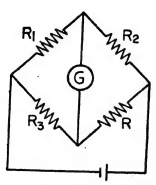


চিত্ৰ 8-1. বিভিন্ন শ্ৰেণীর পরিবাহিতা সেল

উপরে যে সেলের বর্ণনা দেওয়া হল তা সাধারণত রসায়নাগারে ব্যবহার করা হয়। এ ছাড়া আরও বছপ্রকারের সেল আছে। এর মধ্যে 'ড়্গিরে দেওয়া' শ্রেণীর বা পিপেট আফুতির সেলের বছল ব্যবহার আছে।

যে কোন পরিবাহিতা সেলের তড়িং-মার দুটির অবস্থান নিদিন্ট থাকার তাদের মধ্যেকার দ্রম্থ l এবং প্রতিটি তড়িং-মারের প্রস্থাচ্ছেদ ক্ষেত্রফল a নিদিন্ট হয়। অতএব একটি সেলের ক্ষেত্রে l/a প্রুবক হবে। এই প্রুবককে সেলে ক্ষেত্রে K বলা হয়।

কোন পরিবাহীর রোধ নির্ণয় করা হয় ছইট্ন্টোন সেতুবর্তনীর সাহাষ্টো। (৪·2) নং চিত্রে দেখানো মত চারটি রোধ বথান্দমে R_1 , R_2 , R_3 , এবং অজ্ঞাত রোধ R বর্তনীতে সংকৃষ্ণ করা হয়। বর্তনীটির দৃটি বিপরীত কোণ একটি ব্যাটারীর সাথে এবং বাকী দৃটি কোণ একটি গ্যালভানোমিটারের সংগে সংকৃষ্ণ করা হয়। সাধারণত R_1 ও R_2 -এর মান নির্দিন্ট রাখা হয় এবং

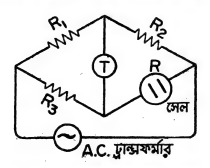


চিত্ৰ 8.2. হইটুস্টোন সেতুবৰ্ডনী

 $R_{\rm s}$ -এর মান এমনভাবে পরিবাঁতিত করা হয় যাতে গ্যালভানোমিটারের মধ্য দিয়ে কোন তাড়িংপ্রবাহ না ঘটে। সেই অবস্থায়

$$\frac{R_1}{R_2} = \frac{R_3}{R} \quad \text{an} \quad R = \frac{R_3 R_3}{R_1} \tag{17}$$

তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের দূবণ একটি পরিবাহিত। সেলে নেওয়া হয় এবং সেই সেলকে বর্তনীতে R-ছানে R-এর পরিবর্তে সংযুক্ত করা হয়। এই



চিত্ৰ 8'3. সংশোধিত হইট্স্টোন সেতুবৰ্ডনী

ক্ষারে সম্পূর্ণ বন্দাটর কিছু পরিবর্তন করতে হর । বাতে তড়িং-বিশ্লেষণ না ঘটে সেইজন্য ব্যাটারী ও সেতৃর মধ্যে একটি ট্রান্সফর্মার সংবৃক্ত করা হর । এর ফলে পরিবর্তী প্রবাহের কেটে গ্যালভালোমিটার অচল । সেইজন্য গ্যালভালোমিটারের পরিবর্তে একটি টেলিফোন ব্যবহার করা হর । R_s -এর পরিবর্তন ঘটিরে টেলিফোনের সর্বনিম্ন শব্দ অনুধাবন করা হর । সর্বনিম্ন শব্দ তথনই হবে যখন বর্তনীর মধ্য দিরে কোন বিদ্বাৎ প্রবাহিত হবে না । এই অবন্থার (17) নং সমীকরণ প্রবোজ্য হবে । এইজাবে রোধ নির্দর করা হর । নির্দীত রোধের অন্যোন্যক (reciprocal) হবে পরিবাহিতা ।

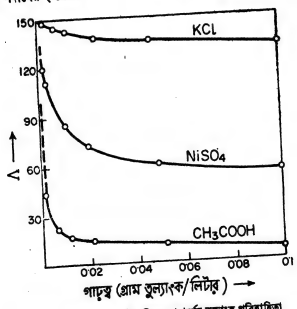
(12) নং সমীকরণে সেল ধ্রুবক,
$$K$$
, ব্যবহার করে পাওয়া যার, $\kappa = K/R$ \cdots (18)

বিশিষ্ট পরিবাহিতা সেল ধ্রুবক ও নির্ণীত রোধের অনুপাত মার। সেল ধ্রুবক জান। থাকলে κ হিসাব করা যায়। আদর্শ সেলের ক্ষেত্রে l=1 সে.মি. এবং a=1 সে.মি. 2 হওয়ায় K=1 হবে। কিন্তু প্রকৃত ক্ষেত্রে সেলগুলির কোনটিই প্রায় আদর্শ হয় না। উপরত্ব তড়িং-বারম্বয়ের মধ্যেকার দ্রম্ব এবং তাদের প্রত্যেকের প্রস্থচ্ছেদ ক্ষেত্রফল নির্ণয় করাও কঠিন। কোলরাশ (Kohlrausch) আদর্শ সেল প্রভুত করেন এবং এই সেলে নিদিন্ট উক্তায় বিভিন্ন মান্তার KCl দবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা মেপে লিপিবন্ধ করেন। কোলরাশের এই পরীক্ষালব্ধ ফলের সাহায্য নিয়ে যে কোন সেলের সেল ধ্রুবক সহজেই নির্ণয় করা যায়। যেমন কোল্রাশের তালিকা থেকে দেখা যায় যে 25°C উক্তায় 0.01NKCl দুবলের κ=0.001409 ওম্ব সে.মি.বা। এখন একটি গ্যারাণ্টিদত্ত বিশুদ্ধ KCl বিকারকের সঠিক 0'01N দ্রবণ (যথাসম্ভব বিশুদ্ধ জলে) তৈরী করে অজ্ঞাত সেলে নিয়ে রোধ R মাপা হল । (18) নং সমীকরণ থেকে K-এর মান হিসাব করা যাবে κ ও R-এর মান ব্যবহার করে। একবার কোন সেলের সেল ধ্রুবক জানা হয়ে গেলে, সেই সেল সবসময়েই ব্যবহার করা যাবে, অবশ্য তার ক্ষয়ক্ষতির দিকে নন্ধর রাখতে হবে : বেমন-তাড়ং-দ্বারের প্রাটিনীকরণ নন্ট হল কিনা, অথবা কোন আঘাতপ্রাপ্তির ফলে তড়িং-বারের সামান্য স্থানচ্যাতি ঘটল কিনা ইত্যাদি মাঝে মাঝে পরীক্ষা করে নিতে হবে।

অসীৰ লঘুতার ভুল্যাংক পরিবাহিতা (Equivalent conductance at infinite dilution): পরিবাহিতা পরিমাণের ফলে

জানা বার বে, কোন তড়িং-বিশ্লেষা পদার্থের দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিতা ঐ দ্রবণের গাঢ়দের উপরে নির্ভর করে। গাঢ়দ্ব হাস পেলে তুল্যাংক পরিবাহিতা বৃদ্ধি পার। সম্মৃতা বৃদ্ধির সংগে তুল্যাংক পরিবাহিতার এই বৃদ্ধি ঘটে একটি সীমান্থ মান (limiting value) পর্যন্ত। এই সীমান্থ মান সকল ধরনের তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রেই পাওরা বার। এই সীমান্থ মানকে অসীম সম্মৃতার তুল্যাংক পরিবাহিতা বলা হর। একে \wedge_0 দ্বারা চিহ্নিত করা হর। তীর তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে \wedge_0 -মান পরীক্ষামূলকভাবে সরাসার নির্ণর করা গোলেও, ক্ষীণ বা মধ্যবর্তী তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে এই মান সরাসার নির্ণর করা গোলেও, ক্ষীণ বা মধ্যবর্তী তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে এই মান সরাসার নির্ণর করা সম্ভব নর। অধিকাংশ ক্ষেত্রেই \wedge -কে গাঢ়দ্বের কোন অপেক্ষকের বিপরীতে ক্ষাপন করে যে লেখ পাওরা বার তাকে শূন্য গাঢ়তা পর্যন্ত বাড়িরে \wedge -অক্ষের হিপক নির্ণর করা হয়। এই ছেদকের দৈর্ঘ্য থেকেই \wedge_0 পাওরা বার।

∧-c (গাঢ়ছ) লেখ থেকে দেখা যায় যে অতি তীর এক-এক তাড়ংবিশ্লেষ্য পদার্থের (যেমন NaCl, KCl প্রভৃতির) ক্ষেত্রে গাঢ়ছ বৃদ্ধির সংগে



চিত্ৰ ৪'4. বিভিন্নপ্ৰকাৰ ভড়িৎ-বিলেড পদাৰ্থেৰ তুল্যাংক পৰিবাহিতা

সংগে \wedge হ্রাস পেতে থাকে। কিন্তু এই হ্রাসের হার তেমন বেশি নর। আরনের বোজ্ঞাতা বৃদ্ধি পেলে হ্রাসের হারও বৃদ্ধি পার। ক্ষীণ তড়িং-

বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে গাঢ়ম্ব বৃদ্ধির ফলে 🛆 প্রথমে অতি দ্রুত হ্রাস পার, শেষণিকে এই হ্রাসের হার কমে যার। এ-থেকে বোঝা যার যে তড়িং-বিশ্লেষ্যের প্রকৃতি ছাড়াও উৎপন্ন আরনের যোজ্যতার উপরেও তুল্যাংক পরিবাহিতার হ্রাসবৃদ্ধি নির্ভরশীল।

পরিবাহিত। অনুপাত (The conductance ratio) ঃ কোন পদার্থের নির্দিন্ট গাঢ়ত্বে তুল্যাংক পরিবাহিত। (Λ) ও অসীম লঘুতার তুল্যাংক পরিবাহিতার (Λ_ο) অনুপাতকে ঐ নির্দিন্ট গাঢ়ত্বে ঐ পদার্থের পরিবাহিত। অনুপাত বলা হয় এবং একে α দ্বারা চিহ্নিত করা হয়।

$$\alpha = \Lambda / \Lambda_{o} \tag{19}$$

আর্হেনিয়াস এই অনুপাতকে তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের বিয়োজন অন্কের সমান মনে করেছিলেন। ঐ ধারণা ক্ষীণ তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের ক্ষেত্রে মোটামুটি সঠিক হলেও, তীব্র তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে মোটেই ঠিক নয়। এই অনুপাতের জ্ঞান থেকে কোন নিদিণ্ট গাঢ়ত্বে কোন দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিতা সীমাস্থ মান Λ_o থেকে কতখানি পৃথক তা সহজেই বোঝা যায়।

নিদিন্ট গাঢ়ত্বে কোন দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিতা উক্টার্ক্কর সংগে বৃদ্ধিপ্রাপ্ত হয়, কিন্তু সাধারণত α উক্টার্ক্কর সংগে হ্রাসপ্রাপ্ত হয়। এ ছাড়া α-এর মান আয়নের যোজ্যতার উপরেও নির্ভরশীল। তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পদার্থের বিয়োজনের ফলে উৎপন্ন আয়নের যোজ্যতা বৃদ্ধি পেলে α-এর মান কমে যায়। (৪·1) ও (৪·2) নং তালিকা থেকে এ কথা স্পন্ট বোঝা যাবে।

আয়নের যোজ্যতা	0.001N	0.01 <i>N</i>	0·1 <i>N</i>
এক - এক	0.88	0.93	0.83
এক - দৃই \ দৃই - এক \	0.95	0.87	0.75
पृष्ठे - पृष्ठे	0.85	0.65	0.40

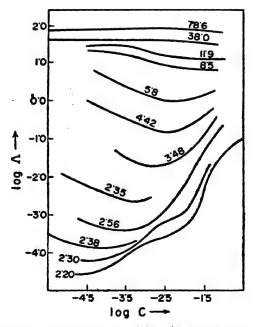
তালিকা ৪'1. পরিবাহিতা অনুপাত (সাধারণ উক্তায়)

তালিকা 8'2. KCl দ্রবণের পরিবাহিতা অনুপাত

	18°	100°	150°	218°	306°C
0.01 <i>N</i>	0.94	0.91	0.80	0.80	0.81
0.08N	0.87	0.83	0.80	0.77	0.64

করেকটি ক্ষেত্রে দেখা গেছে যে উক্টা বৃদ্ধি পেলে α ক্রমশ বাড়তে থাকে, একটি সর্বোচ্চ মানে উপনীত হয় এবং তারপর কমতে থাকে। এর কারণ সম্ভবত অপেক্ষাকৃত ক্ষীণ তড়িৎ-বিশ্লেষোর বিয়োজনমান্তার পরিবর্তন।

ভূল্যাংক পরিবাহিতা ও ডাই-ইলেকট্রিক ধ্রুবক (Equivalent conductance and dieletric constant): উপরে বাঁগত সকল



চিত্ৰ ৪·১. পরিবাহিতার উপর ডাই-ইলেকট্রিক প্রবকের প্রভাব

তথাই তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের জলীয় দ্রবণ থেকে প্রাপ্ত। দ্রাবকের ডাই-ইলেক্ট্রিক ধ্রুবক বাদ 30-এর কম না হয়, তাহলে দ্রবণের পরিবাহিতা- আচর্মণ জলীর দ্রবদের পরিবাহিতা-আচরণ থেকে খুব পৃথক হর না, কেবলমার বিভিন্ন মানের তারতম্য ঘটে। দ্রাবকের ভাই-ইলেকদ্বিক প্রবক্ত 30-এর কম হলে এই আচরণে অহাভাবিকতা লক্ষ্য করা যার। এসব ক্ষেত্রে প্রারই দেখা যার বে তুল্যাংক পরিবাহিতা গাঢ়ছহ্রাসের সংগে বৃদ্ধিপ্রাপ্ত হবার পরিবর্তে প্রথমে ক্রমণ হ্রাসপ্রাপ্ত হরে একটি সর্বনিম্ন মানে উপনীত হবার পর আবার বৃদ্ধি পেতে থাকে। করেকটি ক্ষেত্রে আবার গাঢ়ছ্ব্রাসের সংগে \wedge প্রথমে একটি সর্বাচ্চ মানে উপনীত হবার পর একটি সর্বনিম্ন মান অতিক্রম করে। এরূপ একটি দ্রবণ হল তরল সালফার ডাই-অক্সাইডে দ্রবীভূত পটাশিরাম আরোডাইড।

1920 থেকে 1922 সালের মধ্যে ওয়ালডেন দেখান বে দ্রবণের যে গাঢ়েছে সর্বনিমু তুল্যাংক পরিবাহিতা পাওয়া যায়, তার সংগে দ্রাবকের ডাই-ইলেকট্রিক প্রুবকের একটি নিন্দিউ সম্পর্ক আছে। এই গাঢ়ছ যদি c_m হয় এবং ডাই-ইলেকট্রিক প্রুবক যদি D হয় তাহলে সম্পর্ক হবে,

$$c_m = kD^{\mathfrak{s}} \tag{20}$$

k নির্দিন্ট তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে প্রন্তক। এই সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছেষে D-এর মান বেশি হলে c_m -এর মানও বেশি হবে। উচ্চ D-মানের দ্রাবকের ক্ষেত্রে c_m হবে খুবই বেশি। যদি এরূপ উচ্চ গাঢ়ম্ববিশিন্ট দ্রবণ তৈরী করা সম্ভব হয়ও, তাহলেও ঐ উচ্চ গাঢ়ম্বে অন্যান্য অনেক অসুবিধা দেখা দেবে, যার ফলে উচ্চ D-বিশিন্ট দ্রাবকের ক্ষেত্রে লেখে সর্বনিম্ন বিন্দু পাওয়া যায় না।

জল এবং ডাই-অক্সেনের বিভিন্ন মিশ্রণের ডাই-ইলেকট্রিক প্রন্তক হবে বিভিন্ন। এইরূপ বিভিন্ন মিশ্রণ তৈরী করে তাকে দ্রাবক হিসেবে ব্যবহার করেন ফুঅস্ এবং ফেউস্ (Fuoss and Kraus, 1933)। $25^{\circ}C$ উক্তার এই মিশ্রণগুলির D-মান 78.6 থেকে $2^{\circ}2$ পর্বত্ত ছিল। দ্রাব ছিল টেট্রা-আইসো আ্যামাইল অ্যামোনিয়াম নাইট্রেট। এই পরীক্ষাসমূহের ফলাফল (৪.5) নং চিত্রে প্রদর্শিত হয়েছে। দেখা বাচ্ছে বে D-মান বত কমছে ততই সর্বনিম্ব পরিবাহিতা বিন্দু স্পন্টতর হচ্ছে। বে গাঢ়েছে এই সর্বনিম্ব বিন্দু পাওয়া বাচ্ছে তা ওয়ালডেনের সমীকরণ থেকে পাওয়া গাঢ়ছের অনুরূপ।

অসীৰ লবুভার তুল্যাংক পরিবাহিতা নির্ণর: কীণ তড়িং-বিল্লেক্সের

কেনে দ্রবণকে বতই লঘ্ করা হোক না কেন, তৃল্যাংক পরিবাহিতার বৃদ্ধি বদ্ধ হর না। বে লঘ্তার এই বৃদ্ধি বদ্ধ হতে পারে সেই লঘ্তাবিশিণ্ট দ্রবণ তৈরী করা এবং তা নিরে পরীক্ষা চালানো অসম্ভব। সেই কারণে এই ধরনের তড়িং-বিশ্লেষ্যের ∧ু-মান নির্ণয়ের কোন প্রত্যক্ষ পদ্ধতি নেই। পরোক্ষ পদ্ধতিতে এদের ∧ু-মান নির্ণয় করা হয়ে থাকে (পরে কোল্রাশ-স্ত্রের প্রয়োগ দ্রুট্বা)। তীর তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের ক্ষেন্তে অবশ্য কতকগুলি প্রত্যক্ষ পদ্ধতি চাল্ল্ আছে। এগুলির প্রত্যেকটিতেই ∧্রক গাড়েম্ব বেএর কোন অপেক্ষক হিসাবে লেখচিত্রে স্থাপন করা হয় এবং লেখকে বাঁধত করে ∧ু-মান নির্ণয় করা হয়। যে সমীকরণ ব্যবহার করা হয়ে থাকে তা হল এই ধরনের

$$\wedge = \wedge_{0} - ac^{n} \tag{21}$$

 \wedge হল c গাঢ়ছে তুল্যাংক পরিবাহিতা, a ও n ধ্রুবক। n-এর মান মোটামুটি 0.5। এই সমীকরণ লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য। মোটামুটি লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে $\wedge - \sqrt{c}$ লেখ অঞ্চিত করে উপরে বাঁণত পদ্ধতি অনুসরণ করে \wedge নির্ণয় করা যায়।

বৃহৎ উষ্ণতান্তরে (21) নং সমীকরণ খুব সন্তোষজনক নয়। এজন্য ওন্সাগার সমীকরণের (পরে দ্রুটব্য) উপর ভিত্তি করে একটি সমীকরণ নির্ণয় করা হয় :

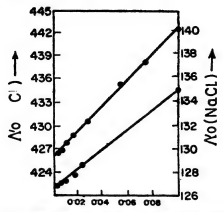
$$\wedge = \wedge_o' - (A+B) \sqrt{c}$$
অধাং $\wedge_o' = \frac{\wedge + A \sqrt{c}}{1 - B \sqrt{c}}$ (22)

এক্ষেত্রে A এবং B ধ্রুবক। এই ধ্রুবকদ্বরের মান দ্রাবকের জ্ঞাত ধর্মসমূহ থেকে নির্ণয় করা যায়। মোটামূটি বেশি গাঢ়কে \wedge_o ধ্রুবক নয়। বহু তীর তিড়িং-বিধ্নেয়ের ক্ষেত্রে নিচের মত একটি সমীকরণ প্রযোজ্য ঃ

$$\wedge_{o}' = \wedge_{o} + \alpha c \tag{23}$$

α প্রন্থক ৷ সূতরাং, (22) নং সমীকরণ দ্বারা নিণাঁত △়'-মান গাঢ়ত্ব
c-এর বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওয়া যাবে তাকে শূন্য গাঢ়ত্ব
পর্যন্ত বাঁধত করে △় নির্ণন্ন করা যাবে ৷ 25°C উক্তার এইরূপে

নিরূপিত HCl এবং NaCl-এর \wedge_{o} -এর মান বধাচেমে 426'16 এবং 126'45 ওম্ $^{-1}$ সে.মি. 2 ।



চিত্ৰ ৪'6. অসীম লখুডার তুল্যাংক পরিবাহিতা নির্ণন্ন (লৈখিক)

আয়নসমূহের খডর প্রচরণ; কোল্রাশের সূত্র (The independent migration of ions; Kohlrausch's law): $18^{\circ}C$ উক্তার নিশাঁত অসীম লঘ্ডার তুল্যাংক পরিবাহিতার করেকটি মান নিয়রূপ (একক ওয়⁻¹ সে.মি.²):

KCl 130.0 KNO_s 126.3 ½K_sSO₄ 133.0 NaCl 108.9 NaNO_s 105.2 ½Na_sSO₄ 111.9

এই মানগুলি থেকে দেখা বাচ্ছে যে অ্যানায়ন যদি একই থাকে তাহলে প্রতিক্ষেরেই K^+ -এর পরিবর্তে Na^+ এলে, \wedge_o -মান $21\cdot 1$ একক কমে বাচ্ছে। আবার ক্যাটায়ন ঠিক রাখলে \wedge_o -মান $C1^-$ থেকে NO_s^- -এর জন্য $3\cdot 7$; $\frac{1}{2}SO_s^-$ থেকে NO_s^- -এর জন্য $6\cdot 7$ এবং $\frac{1}{2}SO_s^-$ থেকে $C1^-$ -এর জন্য $3\cdot 0$ একক কমে যায়। উপরে উদ্রেখিত তড়িং-বিশ্লেষ্য ছাড়া আরও বহু জোড়া তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে একই প্রকার আচরণ লক্ষ্য করা যায়। এ-থেকে বোঝা যায় যে অসীম লঘু দ্রবণে ক্যাটায়ন পরিবর্তনের ফলে অ্যানায়নের আচরণের বা অ্যানায়ন পরিবর্তনের ফলে ক্যাটায়নের আচরণের কোনরূপ পরিবর্তন হয় না, অর্থাং অসীম লঘুতায় তড়িং পরিবহণের ক্ষেত্রে ক্যাটায়ন বা অ্যানায়ন একে অপরের প্রভাববহির্ভূত হয়ে স্বতক্ষভাবে প্রচরণ করে। পরিবাহিতা পরিমাপ বারা এ ধরনের আচরণ প্রথম লক্ষ্য করেন কোল্য়াশ (1879, 1885)। তিনি বলেন যে অসীম লঘু দ্রবণে প্রতিটি আরম মূল

ভড়িং-বিশ্লেষ্যের তুল্যাংক পরিবাহিতার প্রতি নিজস্ব অবদান রাথে এবং এই অবদান অপর আরনসমূহের উপস্থিতি দ্বারা প্রভাবিত হর না। স্তরাং কোন তড়িং-বিশ্লেষ্যের অসীম লঘ্তার তুল্যাংক পরিবাহিতাকে দুই ভাগে ভাগ করা বার, একটি ক্যাটারনসমূহের বৈশিষ্টাস্চক এবং অপরটি আনারনসমূহের বৈশিষ্টাস্চক। এই দুই ভাগের যোগফলই হল মোট তুল্যাংক পরিবাহিতা। এই বক্তব্যকে আরমসমূহের স্বভন্ত প্রচরণের সূত্র বা কোল্রাশের সূত্র বলা হর।

অসীম লঘ্তার ত্ল্যাংক পরিবাহিতার (\wedge_o) ক্যাটারনের অবদান λ^o_+ এবং অ্যানারনের অবদান λ^o_- হলে, এই সূত্র অনুসারে,

$$\wedge_{o} = \lambda^{o}_{+} + \lambda^{o}_{-} \qquad \cdots \qquad (24)$$

 λ°_{+} এবং λ°_{-} -কে যথাক্রমে ক্যাটারন ও অ্যানারনের **আয়নীয় পরিবাহিত।** বলা হয়। একটি নির্দিষ্ট দ্রাবকে নির্দিষ্ট উষ্ণতার কোন আরনের আরনীর পরিবাহিতা একটি ধ্রুবক।

আয়নীয় পরিবাহিতা পরিমাপের পদ্ধতি পরে বর্ণিত হবে। $25^{\circ}C$ উষ্ণতায় করেকটি আয়নের আয়নীয় পরিবাহিতা (8°3) নং তালিকার প্রদত্ত হল।

তালিকা 8·3. অসীম লঘুতায় আয়নীয় পরিবাহিতা, $25^{\circ}C$, ওম্ $^{-1}$ সে.মি. 3

ক্যাটায়ন	λ°,	অ্যানায়ন	λ°_
H ⁺	349.82	OH-	198
Tl ⁺	74.7	Br-	78.4
K ⁺	73.52	I-	76 ·8
NH.+	73 '4 .	Cl ⁻	76:34
Ag ⁺	61.92	NO,-	71.44
Na ⁺	50.11	ClO.	68:00
Li ⁺	38.69	HCO,	44.5
∄ Ba++	63 [.] 64	1 SO.=	79.8
⅓ Ca++	59.2	Fe(CN), s-	101.0
1 Sr ⁺⁺	59.46	Fe(CN),⁴⁻	110.5
⅓ Mg ⁺⁺	53.06		

উপরের তালিকা থেকে পশ্টই বোঝা বাচ্ছে বে, আরনের আকারের উপর আরনীর পরিবাহিতা নির্ভরণীল নর । সমগণীর শ্রেণীভৃক্ত আরনের ক্ষেত্রে দেখা যায় বে, আরনের শৃংখলদৈর্ঘ্য বৃদ্ধির সংগে সংগে আরনীর পরিবাহিতা কমতে থাকে এবং শেষপর্যন্ত একটি মোটামুটি সীমাস্থ মান পাওরা যার। কৈব আ্যাসিডসমূহের আ্যানায়নগুলির পরিবাহিতা-ফল থেকে এ কথা আরো ভালো বোঝা যাবে।

তালিকা $8^{\circ}4$. ভৈব অ্যাসিডসমূহের অ্যানায়নসমূহের আয়নীয় পরিবাহিতা—ওম্ $^{-1}$ সে.মি. 2 — $25^{\circ}C$

অ্যানায়ন	সংকেত	λ
ফর্মেট	HCO,	~52
অ্যাসেটেট	CH,CO,-	40.9
প্রোপিওনেট	CH,CH,CO,-	35.8
বিউটিরেট	CH,(CH,),CO,	32.6
ভ্যাবেরিয়ানেট	CH _s (CH _s) _s CO _s -	~29
ক্যাপ্রয়েট	CH _s (CH _s) _s CO _s -	~ 28

কোল্রাশের সূত্রের প্রয়োগ ঃ (i) ক্ষীণ ভড়িৎ-বিশ্লেষের ক্ষেত্রে অসীম লঘুভায় ভূল্যাংক পরিবাহিভা নির্ণয় ঃ পূর্বেই বলা হয়েছে যে, তীর তড়িৎ-বিশ্লেষ্যের \wedge_0 -মান পরীক্ষামূলকভাবে নির্ণয় করা গেলেও, ক্ষীণ তড়িৎ-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে এরূপ নির্ণয় সম্ভব নয় । কোল্রাশের সূত্র প্রয়োগ করে সহজেই ক্ষীণ তড়িৎ-বিশ্লেষ্যের \wedge_0 -মান নিরূপণ করা সম্ভব । ধরা যাক একটি ক্ষীণ তড়িৎ-বিশ্লেষ্য পদার্থ MA M^+ এবং A^- আয়নে বিশ্লোজিত হয় । MCl, NaA এবং NaCl লবণগ্রয়ের \wedge_0 -মান পরীক্ষামূলকভাবে নির্ণয় করা সম্ভব হওয়ার, কোল্রাশের সূত্র অনুসারে,

সৃতরাং $\wedge_{\text{oMCl}} + \wedge_{\text{oNaA}} - \wedge_{\text{oNaCl}} = \lambda^{\text{o}}_{\text{M+}} + \lambda^{\text{o}}_{\text{A-}} = \wedge_{\text{oMA}}$ ৷ উদাহরণস্কুপ, $\wedge_{\text{oCH}_{\text{a}}\text{COOH}} = \wedge_{\text{oCH}_{\text{a}}\text{CO}_{\text{3}}\text{Na}} + \wedge_{\text{oHCl}} - \wedge_{\text{oNaCl}}$!

 $25^{\circ}C$ উক্তার পরীকাম্পকভাবে নিপাঁত $\wedge_{o\,H\,Cl}=426^{\circ}16$; $\wedge_{o\,CH\,c\,Co\,Na}=91^{\circ}0$ এবং $\wedge_{o\,Na\,Cl}=126^{\circ}45$ ।

(ii) অভ্যন্ধ জ্বলীয় লবণের জাব্যভা নির্ণয়: পরিবাহিত। জলে (প্নঃপাতিত জল) প্রথমে অত্যন্ধ দ্রবণীয় লবণের সম্পৃক্ত দ্রবণ তৈরী করা হয়। জলের বিশিষ্ট পরিবাহিত। আগেই মেপে নেওয়া হয়, পরে সম্পৃক্ত দ্রবণের বিশিষ্ট পরিবাহিত। মেপে, তার থেকে জলের বিশিষ্ট পরিবাহিত। বাদ দিরে লবণের আয়নসমূহের দ্বারা উৎপাদিত বিশিষ্ট পরিবাহিত। (κ) নির্ণয় করা হয়। একে "দ্রাবকের জন্য সংশোধন" (solvent correction) বলা হয়। বেহেতু দ্রবণটি খ্বই লঘু, সেইজন্য এই সম্পৃক্ত দ্রবণকে অসীম লঘু দ্রবণ ধরা যায়। এই দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিতাকে অসীম লঘুতায় তুল্যাংক পরিবাহিতার (∧₀) সমান ধরা যায়। দ্রবণের গাঢ়ম্ব বিদি ৫ নর্ম্যাল হয়, তাহলে,

$$\wedge_{\circ} = \frac{1000\kappa}{c} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (25)$$

 \wedge_{o} পাওরা বার আরনীর পরিবাহিতার বোগফল থেকে। উপরে (i)-এ বাঁণত পদ্ধতি অনুসরণ করেও \wedge_{o} নির্ণয় করা বায়। সূতরাং দ্রবণে লবণের গাঢ়েছ, অর্থাং দ্রাব্যতা, c (25) নং সমীকরণ থেকে হিসাব করা বায়।

ধরা যাক লবণটি $BaSO_2$ । $25^{\circ}C$ উষ্ণতার আয়নীর পরিবাহিতার মান বাবহার করে পাওর। যায়,

উদাহরণ: $25^{\circ}C$ উষ্ণতার কোল্রাশ সম্পৃক্ত সিলভার ক্লোরাইড (জলীর) দ্রবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা পান 3.41×10^{-6} ওমৃ $^{-1}$ সে.মি. $^{-1}$ এবং জলের বিশিষ্ট পারিবাহিতা পান 1.60×10^{-6} ওম্ $^{-1}$ সে.মি. $^{-1}$ । ঐ উষ্ণতার

সিলভার ও ক্লোরাইডের আরনীর পরিবাহিতা বথাচনে 61°92 এবং 76°34 শুনু⁻¹ সে.মি.²। জলে সিলভার ক্লোরাইডের মাব্যতা নিরূপণ কর ।

লবণহেতু প্রবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা (
$$\kappa$$
) = $(3.41-1.60)\times10^{-6}$ = 1.81×10^{-6} ওম্ $^{-1}$ সে.মি. $^{-1}$ । $\wedge_{oAgCl} = \lambda^{o}_{Ag^{+}} + \lambda^{o}_{Cl^{-}} = 61.92 + 76.34$ = 138.3 ওম্ $^{-1}$ সে.মি. s ।

সূতরাং দ্রাব্যতা

$$c = \frac{1000 \text{k}}{ \wedge_{\, \mathrm{o}}} - \frac{1000 \times 1.81 \times 10^{-6}}{138.3} = 1.31 \times 10^{-6}$$
 গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার ।

এ কথা সারণ রাখা প্রয়োজন যে নির্ণাত দ্রাব্যতা c সম্পৃক্ত দ্রবণে আয়নের গাঢ়ছ নির্দেশক। সাধারণত লবণগুলি দ্রবণে সম্পূর্ণ বিয়োজিত অবন্ধায় থাকে বলে এই গাঢ়ছ লবণের দ্রাব্যতার সমান হয়। কিছু সম্পৃক্ত দ্রবণে লবণ যদি সম্পূর্ণ বিয়োজিত অবন্ধায় না থাকে তাহলে নির্ণাত দ্রাব্যতা প্রকৃত দ্রাব্যতা থেকে কম হবে। যেমন $18^{\circ}C$ উষ্ণতায় কোল্রাশ খ্যালাস ক্লোরাইডের দ্রাব্যতা পরিবাহিতা পরিমাপ থেকে পেলেন 1.28×10^{-3} গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার, অথচ প্রত্যক্ষ দ্রাব্যতা পরিমাপের দ্বারা পেলেন 1.32×10^{-3} গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার।

আবার লবণের বিয়োজন যদি সরল না হয়, অর্থাৎ লবণের বিয়োজনের ফলে সরল আয়ন গঠিত না হয়ে জটিল আয়ন গঠিত হয়, তাহলে পরিবাহিতা পরিমাপ থেকে নিগাঁত দ্রাব্যতা খ্বই ফটিপূর্ণ হয়ে; য়েমন—ল্যাস্থানাম অক্স্যালেটের দ্রাব্যতা $25^{\circ}C$ উক্ষতায় পরিবাহিতা পদ্ধতিতে পাওয়া য়য় 6.65×10^{-6} গ্রাম তৃল্যাংক প্রতি লিটার, কিন্তু প্রত্যক্ষ দ্রাব্যতা পরিমাপ থেকে পাওয়া য়ায় 2.22×10^{-6} গ্রাম তৃল্যাংক প্রতি লিটার ৷ দুটি মানের এই বিরাট পার্থক্যের কারণ অসম্পূর্ণ বিয়োজন এবং জটিল আয়ন গঠন ৷

অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহিতা নির্ণয়: বহু অ্যাসিডের সোডিয়াম লবণের পরিবাহিতা পরিমাপের ফল পর্বালোচনা করে নিয়োক্ত সমীকরণটি আবিক্ষার করেন অস্টওয়াল্ড (1887):

$$\wedge_{1024} - \wedge_{1024} = 11b \qquad \cdots \qquad (26)$$

 \wedge_{1034} এবং \wedge_{33} হল $25^{\circ}C$ উষ্ণতার বথান্তমে অ্যাসিডের সোডিরাম লবণের দৃটি লঘুতার তৃল্যাংক পরিবাহিতা, এক গ্রাম তুল্যাংক প্রতি 1024 লিটারে এবং এক গ্রাম তৃল্যাংক প্রতি 32 লিটারে ৷ b হল অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহিতা ৷ (26) নং সমীকরণ প্রয়োগ করে অস্টওয়াল্ড অনেকগৃলি অ্যাসিডের স্ঠিক ক্ষারগ্রাহিতা নিরূপণ করেন ৷ কিন্তু অতিক্ষীণ অ্যাসিড-সম্হের ক্ষেত্রে এই নিরম ঘটে না, কারণ তাদের লবণগৃলি জলে অধিক পরিমাণে আর্ঘবিশ্লেষিত হয় ৷

আয়নীয় সচলতা (ionic mobility) নির্ণয় : নির্দিন্ট উক্ষতায় একক বিভব বিভেদে (এক ভোল্ট প্রতি সেণ্টিমিটার) কোন আয়নের বেগকে ঐ আয়নের সচলতা বলা হয়।

অসীম লঘুতার কোন তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থকে সম্পূর্ণ বিরোজিত মনে করা বার। উপরত্ব উৎপন্ন সকল আয়নই বাধাহীনভাবে বিদ্যুৎ পরিবহণে সক্ষম হয়। এমতাবন্থার প্রতিটি তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে সমসংখ্যক আয়ন (এক গ্রাম তৃল্যাংকের বিরোজন থেকে প্রাপ্ত) পরিবহণে অংশগ্রহণ করে। এদের মোট আধান প্রতিক্ষেত্রে একই হয়। কোন তড়িং-বিশ্লেষ্যের বিদ্যুৎ-বহনক্ষমতা অর্থাৎ পরিবাহিতা পাওয়া বায় মোট আয়নসংখ্যা, আয়নবাহিত আধান এবং আয়নের প্রকৃত ক্রতির গুণফল থেকে। সর্বক্ষেত্রে মোট আধান একই হওয়ার; কোন তড়িং-বিশ্লেষ্যের অসীম লঘুতার তৃল্যাংক পরিবাহিতা (\wedge) কেবলমার আয়নীয় বেগের উপর নির্ভরশীল হবে। বিভিন্ন তড়িং-বিশ্লেষ্যের \wedge ত্-মানের পার্থক্য তাদের বিয়োজনের ফলে উৎপন্ন আয়নসমূহের বেগের পার্থক্যহেত্ ঘটে থাকে। বদি কোন তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে অসীম লঘুতার পরা ও অপরা আয়নের সচলতা বথাক্রমে u এবং u হয়, তাহলে উপরে প্রদন্ত বৃক্তি অনুযায়ী লেখা যার,

k সমানুপাতিক ধ্রুবক এবং সব তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্রেনে এর একই মান হয় । কোল্রাশের সূত্র অনুসারে, $\wedge_0 = \lambda^{\circ}_+ + \lambda^{\circ}_-$ ।

ষেহেতু λ°_{+} এবং u°_{+} কেবলমাত্র পরা আয়নের প্রকৃতির উপরে এবং λ°_{-} এবং u°_{-} কেবলমাত্র অপরা আয়নের প্রকৃতির উপরে নির্ভরশীল, অতএব উপরের সমীকরণম্বর থেকে পাওয়া বায়.

$$\lambda^{\circ}_{+} = ku^{\circ}_{+} \quad \text{agr} \quad \lambda^{\circ}_{-} = ku^{\circ}_{-} \qquad \cdots \qquad (28)$$

1 বর্গ সেণ্টিমিটার প্রস্থচ্ছেদ ক্ষেত্রফলবিশিষ্ট দুটি তড়িং-ছারকে পরস্পরের থেকে 1 সেণ্টিমিটার দ্রে ছাপন করে তার মধ্যে c গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার দ্রাবিশিষ্ট একটি অতিলঘ্ দ্রবণ রাখা হলে এবং তড়িং-ছার দুটির মধ্যে 1 ভোল্ট বিভবপার্থক্য প্রয়োগ করা হলে, প্রাপ্ত পরিবাহিতা হবে দ্রবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা (ম)। দ্রবণটি অতিলঘ্ হওয়ায় মনে করা যায় বে,

$$\lambda^{\circ}_{+} + \lambda^{\circ}_{-} = \wedge_{\circ} = \frac{1000\kappa}{c}$$

$$\kappa = \frac{c(\lambda^{\circ}_{+} + \lambda^{\circ}_{-})}{1000}$$

দ্রবণের মধ্য দিয়ে I অ্যাম্পিয়ার প্রবাহ সঞ্চারিত হলে, একক বিভবপার্থক্যে I=1/R হবে। সংজ্ঞানুসারে 1/R মোট পরিবাহিতার সমান। এক্ষেয়ে মোট পরিবাহিতা κ । সৃতরাং $I=\kappa$ । অতএব

$$I = \kappa = \frac{c(\lambda_+^\circ + \lambda_-^\circ)}{1000} \, \mathrm{l}$$

যেহেতৃ u°_+ এবং u°_- একক বিভব-বিভেদে আয়নীয় বেগ, সুতরাং এক সেকেণ্ড সময়ে u°_+ সেণ্টিমিটার দ্রন্থের মধ্য থেকে আসা (প্রবাহের দিকে) সবগুলি পরা আয়ন একটি নির্দিণ্ট তল অতিক্রম করবে । র্যাদ তলের 1 বর্গ সেণ্টিমিটার ক্ষেত্র বিবেচ্য হয় তাহলে এক সেকেণ্ডে u°_+ ঘন সেণ্টিমিটার আয়তনের সব আয়ন এই তল অতিক্রম করবে । একই ভাবে প্রবাহের বিপরীতদিকে u°_- ঘন সেণ্টিমিটার আয়তনের সকল অপরা আয়ন এক সেকেণ্ডে কোন নির্দিণ্ট তলের 1 বর্গ সেণ্টিমিটার ক্ষেত্র অতিক্রম করবে । তাহলে পরা ও অপরা আয়নের সন্মিলিত অতিক্রান্ত আয়তন হবে $(u^\circ_+ + u^\circ_-)$ ঘন সেণ্টিমিটার প্রতি সেকেণ্ডে । এই আয়তনে মোট গ্রাম তুল্যাংকের সংখ্যা $(u^\circ_+ + u^\circ_-)c/1000$ । প্রতি গ্রাম তুল্যাংক আয়ন এক ফ্যারাডে তিড়িং-বহনে সক্ষম । সূতরাং উপরোক্ত অবস্থায় মোট বাহিত বিদ্যুতের পরিমাণ হবে $F(u^\circ_+ + u^\circ_-)c/1000$ কুলম্ব । সমর যেহেতৃ এক সেকেণ্ড, অতএব এই রাণ্যি প্রবাহের সমান হবে । অতএব

$$I = \frac{F(u_+^{\circ} + u_-^{\circ})c}{1000}$$

$$\therefore F(u_+^{\circ} + u_-^{\circ}) = \lambda_+^{\circ} + \lambda_-^{\circ} \qquad \cdots \qquad (28)$$

সূতরাং (27) নং সমীকরণের k ফ্যারাডে F-এর সমান হবে । অতএব

$$\lambda^{\circ}_{+} = F u^{\circ}_{+} \quad \text{agr } \lambda^{\circ}_{-} = F u^{\circ}_{-} \qquad \cdots \qquad (29)$$

(29) নং সমীকরণের সাহাষ্যে কোন আরনের আরনীর পরিবাহিত। λ° -কে ফ্যারাডে F অর্থাং 96,500 কুলম্ব ধারা ভাগ করে একক বিভববিভেদে সেই আরনের বেগ নির্ণর করা যায়। এই বেগ অবশ্য লঘু প্রবণের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য। গাঢ়ম্ব র্নন্ধ পেলে, বিশেষ করে তীর তাঁড়ং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে, এই বেগ উল্লেখযোগ্য ভাবে হ্রাস পার। যেহেতু আরনের বেগ বিভববিভেদের সমানুপাতিক, স্তরাং উপরোক্ত ভাবে প্রাপ্ত u° -মানের সাহাষ্যে যে কোন বিভববিভেদে আরনের বেগ পরিমাপযোগ্য হবে। (29) নং সমীকরণের সাহাষ্যে হিসাব করে প্রাপ্ত $25^\circ C$ উক্তার করেকটি আরনের সচলতা (8.5) নং তালিকার প্রদন্ত হল।

তালিকা 8.5. আয়নীয় সচলতা $(25^{\circ}C)$

আয়ন	সচলতা সে.মি.²/ভোল্ট সেকেণ্ড	আয়ন	সচলতা সে.মি.°/ভোল্ট সেকেও	
হাইড্রোজেন	3.62×10-4	হাইডুক্সিল	20.5×10^{-4}	
পটাশিয়াম	7.61	সালফেট	8.27	
বেরিয়াম	6.60	ক্লোরাইড	7:91	
সোডিয়াম	5.19	নাইট্রেট	7.40	
লিথিয়াম	4.01	বাইকার্বনেট	4.61	

ভারনীর পরিবাহিত। ও উষ্ণতাঃ অসীম লঘ্তার আয়নীর পরিবাহিতা, λ , সর্বক্ষেত্রেই উষ্ণতার সংগে বৃদ্ধি পায়। উষ্ণতার উপর অসীম লঘ্তার এই নির্ভরশীলতা নিচের সমীকরণ দ্বারা প্রকাশ করা যায়ঃ

$$\lambda_{t}^{\circ} = \lambda_{s}^{\circ} \left[1 + \alpha \left(t - 25 \right) + \beta \left(t - 25 \right)^{2} \right] \quad \cdots \quad (30)$$

এখানে λ°_{t} ও λ°_{ss} হল বথকেমে t° ও $25^{\circ}C$ উক্তায় কোন আয়নের আয়নীয় পরিবাহিতা এবং α ও β নির্দিষ্ট দ্রাবকে ঐ আয়নের জন্য ধ্রুবক। উক্তার স্থুন্পপরিসরের ক্ষেত্রে β -কে উপেক্ষা করা বায়। দেখা বায় বে

হাই**জ্রোজে**ন ও হাইড্রন্থিল আয়ন ব্যতীত অপর আয়নসমূহের ক্ষেত্র α-এর পরীকালক মান জলীয় দ্বণের ক্ষেত্রে 0'02 হয় 25°C উক্তার ।

ভারনীর পরিবাহিতা ও সাক্রতা (Ion conductance and viscosity): উক্তার সংগে আরনীর পরিবাহিতার পরিবর্তনের হার থেকে দেখা বার বে $25^{\circ}C$ উক্তার হাইড্রোক্তেন ও হাইড্রাক্সল আরন ব্যতিরেকে অপর সকল ক্ষেত্রেই জলীর দ্রবণে পরিবাহিতার সাঁদ্ররতা শক্তি হর 3.6 কিলোক্যালার। ঐ উক্তার জলের সান্দ্রপ্রবাহের সাঁদ্ররতা শক্তি 3.8 কিলোক্যালার। এ-থেকে অনুমান করা বার বে আরনীর পরিবাহিতার ধনাত্মক উক্তা-গুণাংক ও সান্দ্রপ্রবাহের ঝণাত্মক উক্তা-গুণাংকের মান খুবই কাছাকাছি হবে। এর অর্থ হল একটি নির্দিন্ট আরনের অসীম লঘ্তার আরনীর পরিবাহিতা λ° এবং জলের সান্দ্রতা গ্—এর গুণফল বিভিন্ন উক্তার একই হবে। এই সিদ্ধান্ত সর্বক্ষেত্রে সমানভাবে প্রযোজ্য না হলেও, বছ আরনের λ° গ মোটামুটি উক্তা-নিরপেক্ষ হয় (জলীর মাধ্যমে-)। অজলীর মাধ্যমে বে স্থন্প তথ্যাদি আহ্রিত হয়েছে তাতে দেখা বার বে সেক্ষেত্রেও λ° গ মোটামুটি গ্রুবক হয়। নিচে অ্যাসেটেট আরনের জলীর দ্রবণের ক্ষেত্রে λ° গ মোটামুটি গ্রুবক হয়। নিচে অ্যাসেটেট আরনের জলীর দ্রবণের ক্ষেত্রে λ° গ-মান দেওরা হল। লক্ষণীয় যে λ° গ $0^{\circ}C$ থেকে $156^{\circ}C$ উক্তা পর্যন্ত প্রায় একই থাকে।

তালিকা 8.6. আসেটেট আয়নের $\lambda^{\circ}\eta$ -মান

উঞ্চতা								
λ°η	0.366	0.368	0.366	0.368	0.369	0.368	0.369	0.369

অসীম লঘু দ্রবণের আয়নের গতি যদি স্টোক্স্-এর সূত্র মেনে চলে তাহলে সহজেই দেখানে। যায় যে $\lambda^\circ \eta$ ধ্রুবক হবে। f বিভব বিভেদে স্ব্যাসার্যবিশিষ্ট কোন আয়নের অবিচল বেগ u° হলে স্টোক্স্ সূত্র অনুসারে

$$f = 6\pi \eta r u^{\circ} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (31)$$

নিদিন্ট আয়নের ক্ষেত্রে বিভিন্ন সাল্য মাধ্যমে r-কে মোটামৃটি ধ্রুবক ধরে নিলে নিদিন্ট বিভব বিভেদে ηu° ধ্রুবক হবে । আয়নীয় বেগ u° বেহেতু আয়নীয় পরিবাহিত। λ° -এর সমানুপাতিক, সুতরাং $\lambda^\circ \eta$ -ও ধ্রুবক হবে ।

কোন তাড়ং-বিশ্লেষ্যের অসীম লঘু প্রবণে λ°_{+} η এবং λ°_{-} η উভরেরই ধ্রুবক হওয়া উচিত। এদের যোগফল $(\lambda^{\circ}_{+} + \lambda^{\circ}_{-})\eta$ অর্থাং $\wedge_{\circ}\eta$ -ও ধ্রুবক

হবে। \wedge_0 ঐ তাড়ং-বিশ্লেষ্যের অসীম লঘুতার তুল্যাংক পরিবাহিতা। \wedge_0 η -এর মান দ্রাবকের প্রকৃতি-নিরপেক্ষ হবে। এই তথ্যটি আবিন্দার করেন ওয়ালডেন (1906)। এজন্য একে **ওয়ালডেনের নিয়ম** বলা হর। সূতরাং ওয়ালডেনের নিয়ম হল

$$\wedge_{0}\eta = \text{set}\sigma \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (32)$$

ওরালডেন টেট্রাইথাইল অ্যামোনিরাম আরোডাইডের দ্রবণের (বিভিন্ন মাধ্যমে) ক্ষেত্রে 25°C উক্তার ∧ুণ্ নির্ণয় করেন। দেখা বার বে এই তড়িং-বিশ্লেষ্য এবং অন্যান্য তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের ক্ষেত্রে ওরালডেনের নিরম মোটাম্টি প্রযোজা। হাইড্রোজেন ও হাইড্রাক্সল আরনসমন্থিত তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে ওরালডেনের নিরম খাটে না।

অস্বাভাবিক আয়নীয় পরিবাহিতা ঃ পূর্বেই বলা হয়েছে যে অসীম লম্ম দ্রবণে হাইড্রোন্ডেন ও হাইড্রান্তল আয়নের ক্ষেত্রে $\lambda^\circ \eta$ -মান বিভিন্ন দ্রবেকে এবং বিভিন্ন উক্তায় একই হয় না । $25^\circ C$ উক্ষতায় বিভিন্ন দ্রবেকে হাইড্রোন্ডেন আয়নের $\lambda^\circ \eta$ -মান নিচে দেওয়া হল ঃ

তালিকা ৪.7. হাইড্রোজেন আয়নের আয়নীয় পরিবাহিতা-সান্দ্রতা গুণফল

জাবক	н,о	сн,он	С₃Н₄ОН	сн,сосн,	CH,NO,	C.H.NO	NH,
λ ^o η	314	0.774	0.641	0.277	0.395	0.401	0.359

এই তালিকা থেকে দেখা যাচ্ছে যে হাইড্রোজেন আয়নের $\lambda^{\circ}\eta$ -মান হাইড্রাক্সল আয়নসমন্ত্রিত দ্রাবকের ক্ষেত্রে, বিশেষ করে জলের ক্ষেত্রে, অস্থাভাবিক-ভাবে বেশি। হাইড্রোজেন আয়নের আর্দ্রকরণ শক্তি (energy of hydration) খৃবই বেশি হওয়ায় জলীয় মাধ্যমে এই আয়ন সবসময়েই $H_{\bullet}O^+$ হিসাবে অবস্থান করে ঃ

$$H^+ + H_sO = H_sO^+ I$$

এই H_sO^+ আয়নের ব্যাসার্থ Na^+ আয়নের ব্যাসার্থের খৃব কাছাকাছি হওরার আশা করা বার বে এর $\lambda^\circ\eta$ -মান Na^+ আয়নের $\lambda^\circ\eta$ -মানের খৃব কাছাকাছি হবে । প্রকৃতপক্ষে অ্যাসেটোন, নাইট্রোমিখেন, নাইট্রোবেনজিন প্রভৃতি হাইড্রাক্সল আয়নবাঁহ্রত প্রাবকে এ-কথা সত্য হলেও হাইড্রাক্সল আয়নসমন্ত্রত প্রাবকে এই মান Na^+ আয়নের $\lambda^\circ\eta$ -মান অপেক্ষা বছগুগ বেশি হয় ।

এর কারণ হিসাবে মনে করা হয় বে জলীয় মাধ্যমে $H_{\rm s}{\rm O}^+$ আয়নের স্থাভাবিক প্রচরণ ছাড়া অন্য কোন ভাবে অতিদ্রুতভাবে আয়নীয় আধানের স্থানাম্ভরণ নিচের মত হয় ঃ

$$H - O - H + O - H \rightarrow H - O + H - O - H$$

অর্থাৎ $\mathbf{H_sO}$ অণু, যারা পরপর আছে, এই স্থানান্তরণে সাহায্য করে এবং তারই ফলে আয়নীয় পরিবাহিতাও খুব বেড়ে যায়।

মিথাইল ও ইথাইল অ্যালকোহল মাধ্যমে হাইড্রোজেন আয়নের অস্বাভাবিক আচরণ জলের তৃলনায় অনেক কম। এক্ষেত্রেও জলীয় মাধ্যমের অনুরূপ ঘটে থাকে:

আালকিল মূলক R-এর শৃংখলদৈর্ঘ্য বৃদ্ধির সংগে সংগে হাইড্রোজেন আয়নের আচরণের অস্থাভাবিকতাও হ্রাস পায়। এ-থেকে মনে করা হয় বে একটি কোহল অণুতে H^+ আয়নের স্থানাম্ভরণের জন্য একটি শক্তি-প্রাচীর আছে এবং R-এর ওজনবৃদ্ধির সংগে সংগে এই প্রাচীরের উচ্চতা বৃদ্ধি পায়, যার ফলে H^+ -আয়নের স্থানাম্ভরণ বাধাপ্রাপ্ত হয়।

হাইড্রাক্সল আয়নের অস্থাভাবিক আয়নীয় পরিবাহিতার জন্যও প্রোটন স্থানান্তরণ দায়ী বলে মনে কর। হয়। নিচের মত স্থানান্তরণ হয় এবং উৎপন্ন জল অণু ঘূরে যায়।

জলীর মাধ্যম ছাড়া অন্য মাধ্যমে হাইড্রাক্সল আয়নের আয়নীর পরিবাহিতার শ্বব একটা অস্থাভাবিকতা লক্ষ্য করা যার না। এইসকল ক্ষেত্রে শক্তি- প্রাচীরের উচ্চতা জলীর মাধ্যমের ক্ষেত্রে শাস্তি-প্রাচীরের উচ্চতা অপেকা অনেক বেশি হওরার এরূপ হয় বলে মনে করা হরে থাকে।

সালফিউরিক অ্যাসিড মাধ্যমে HSO_2^- আরনের অস্থাভাবিক আরনীর পরিবাহিতা লক্ষ্য করা বার । এক্ষেত্রে অপরা আধান স্থানাত্তরণ নিচের মত হর বলে অনুমান করা হয় ঃ

$$HSO_4$$
 + H_2SO_4 = H_2SO_4 + HSO_4 - I

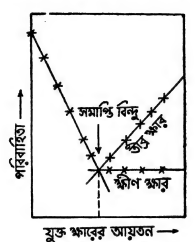
পরিবাহিতা টাইট্লেশন (Conductometric titration) :

(i) তীব্র জ্যাসিডসমূহ—তীর অ্যাসিড-দ্রবণের পরিবাহিতা হবে খ্বই বেশি; কারণ হাইড্রোজেন আয়ন ক্যাটায়নসমূহের মধ্যে সর্বাধিক তড়িং বহনে সক্ষম। এই অ্যাসিড-দূরণে তীর ক্ষার-দূরণ যোগ করলে অ্যাসিড ক্রমশ প্রশমিত হবে এবং লবণ ও জল উৎপল্ল হবে। যেমন HCl দ্রবণে NaOH দ্রবণ যোগ করলে বিক্রিয়া ঘটবে নিচের মতঃ

$$(H^+ + Cl^-) + (Na^+ + OH^-) = (Na^+ + Cl^-) + H_2O$$

এ ধরনের টাইট্রেশনে সেলের মধ্যে নির্দিষ্ট আয়তন অ্যাসিড নেওরা হয় এবং ব্রেটে অ্যাসিড-দ্রবণের মোটাম্টি দশগুণ গাঢ়ছবিশিষ্ট ক্ষারদ্রবণ নেওরা হয়। ক্ষারের গাঢ়ছ অ্যাসিডের গাঢ়ছের দশগুণ হওয়ায়, উভরের মিশ্রণের ফলে আয়তনের পরিবর্তন হবে সামান্য। ক্ষারদ্রবণ প্রতিবারে এক বা একাধিক কোঁটা বোগ করা হর, কিছু সমাপ্তিবিশ্বর কাছাকাছি এক কোঁটা করেই বোগ করা হয়। কোঁটা-কোঁটা টাইট্রাণ্ট বোগ করতে হয় বলে সাধারণ ব্রেটের পরিবর্তে মাইদ্রোব্রেট ব্যবহার করা হয়। এতে কোঁটার আয়তন কম হয় এবং টাইট্রেশনে প্রান্তর পরিমাণও কম হয়।

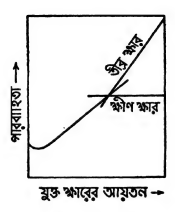
অসীম লঘুতায় আয়নীয় পরিবাহিতার হিসাব এক্ষেত্রে সম্পূর্ণ প্রযোজ্য না হলেও, এই আয়নীয় পরিবাহিতায় তথ্যাবলীয় সাহাযো টাইট্রেশন লেখসমূহের প্রকৃতি নিরূপণ করা সম্ভব । যেমন উপরোক্ত টাইট্রেশনের ক্ষেত্রে Na^+ আয়ন দ্বারা H^+ আয়নের প্রতিস্থাপনের ফলে পরিবাহিতায় হ্রাস হবে



চিত্ৰ ৪.7. পরিবাহিতামিতিক টাইট্রেশন (তীর আসিড)

মোটাম্বাট 299 একক এবং সমাপ্তিবিন্দ্র পরে NaOH যোগ করার ফলে পরিবাহিতা বৃদ্ধি পাবে 248 একক। সৃতরাং টাইট্রেশন লেখের প্রথমাংশের নিম্নগামিতা শেষাংশের উর্ধ্বমৃথিতার চেয়ে বেশি হবে। যদি টাইট্রাণ্ট হিসাবে ক্ষীণ ক্ষারদ্রবণ ব্যবহার করা হয়, তাহলে টাইট্রেশন লেখের প্রথমাংশে কোন পরিবর্তন হবে না, কারণ আয়নীয় পরিবর্তন একই ধরনের হবে। কিছু শেষাংশ অন্যরূপ হবে। সমাপ্তিবিন্দ্র পরে অতিরিক্ত ক্ষার যোগ করলে পরিবাহিতার শ্বব সামান্যই বৃদ্ধি ঘটবে, কারণ ক্ষারকটি ক্ষীণ। বাস্তবক্ষেরে এই শেষাংশ টাইট্রাণ্ট-আয়তন অক্ষের সমান্তরাল হয়।

(ii) **কীণ অ্যাসিড**—কীণ অ্যাসিডের টাইট্রেশন লেখ (৪'৪) নং চিত্রে দেখানো হল। ধরা বাক, অ্যাসিডটি অ্যাসেটিক অ্যাসিড এবং টাইট্রান্ট তাঁত্র ক্ষারক NaOH-এর দূবণ। দূবণের প্রারম্ভিক পরিবাহিতা কম হবে, কেননা জ্যাসিডটি ক্ষীণ হওরার দূবণে আরনের পরিমাণ হবে সামান্য। এই সমরে



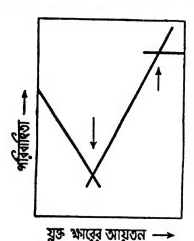
চিত্ৰ ৪'৪. পরিবাহিভামিভিক টাইট্রেশন (ক্ষীণ আাসিড)

কার যোগ করার ফলে যদিও তীব্র তড়িং-বিশ্লেষ্য লবণ (এক্ষেত্রে সোডিয়াম আাসেটেট) তৈরী হবে, তংসব্রেও পরিবাহিতা কিছুটা কমবে। এর কারণ উংপদ্ম লবণ অ্যাসিডের বিয়োজনমাত্রা আরও কমিয়ে দেবে সাধারণ আয়ন-প্রভাব হেতু। এ ধরনের হ্রাস কেবলমাত্র প্রারন্তিক গুরেই হবে। তারপর লেখটি ক্রমণ উর্ধ্বগামী হবে। এই উর্ধ্বগামিতার জন্য দায়ী উৎপদ্ম লবণ। তীব্র ক্ষারকের OH^- আয়ন জল গঠন করায় তার কোন অবদান এক্ষেত্রে থাকবে না। কিছু সমাপ্তিবিন্দুর পরে এই OH^- আয়নের প্রভাব লক্ষণীয় হবে এবং তখন পরিবাহিতা বৃদ্ধি পাবে Na^+ এবং OH^- আয়নের সন্মির্কান্ত প্রভাবে। পূর্বে প্রভাব ছিল Na^+ ও CH_sCOO^- আয়নের। OH^- আয়নে CH_sCOO^- আয়ন অপেক্ষা অধিক পরিবাহী হওয়ায়, পরিবাহিতার বৃদ্ধির হার শেষাংশে বেশি হবে। ফলে সমাপ্তিবিন্দুর পরে পৃথক নতিবিশিন্ট সরলরেখা পাওয়া যাবে। সমাপ্তিবিন্দুর পূর্বে ও পরে প্রাপ্ত লেখছরের ছেদবিন্দু হবে সমাপ্তিবিন্দু।

টাইট্রাণ্ট হিসাবে ক্ষীণ কারক (ষেমন NH₂OH) ব্যবহার করলে (i) অংশে উদ্রেখিত কারণে টাইট্রেখন লেখের শেষাংশ টাইট্রাণ্ট-আয়তন আক্ষের সমান্তরাল হবে, প্রথমাংশের প্রকৃতির প্রায় কোন পরিবর্তনই হবে না; কারণ আগিসভ ও কারক উভরেই বদিও ক্ষীণ, উৎপত্র লবণ কখনই ক্ষীণ

নর । ফলে পরিবাহিতা বৃদ্ধির হার ক্ষীণ অ্যাসিড-তীরক্ষারক টাইট্রেশনের কেন্তে বেরূপ হর, এক্ষেত্রেও সেইরূপ হবে ।

বদি তীর ও ক্ষীণ অ্যাসিডের মিশ্রণকে টাইট্রেট করা হয় এবং ক্ষারক বদি ক্ষীণ হয়, তাহলে টাইট্রেশন লেখ (৪·৪) নং চিত্রের অনুরূপ হবে। তীর ক্ষারক ব্যবহার করলে শেষাংশ সমাত্ররাল না হয়ে ক্রমশ উর্ধমুখী হবে। এক্ষেত্রে যুক্ত ক্ষারক প্রথমে আক্রমণ করবে তীর অ্যাসিডকে। তীর অ্যাসিড



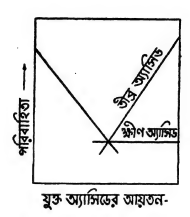
চিত্র ৪[.]9. পরিবাহিভামিতিক টাইট্রেশন (ভীত্র ও কীণ আসিডের মিত্রণ)

সম্পূর্ণ প্রশামত হলে ক্ষীণ আাসিড আক্রান্ত হবে। সূতরাং টাইট্রেশন লেখ প্রথমে নিম্নগামী হবে, বিতীয় অংশে উর্ধবগামী হবে এবং তৃতীয় অংশে ক্ষারকের প্রকৃতি অনুযায়ী হয় সমান্তরাল হবে, নয়তো আরও উর্ধবগামী হবে। প্রথম ছেদবিন্দু থেকে তীর আ্যাসিডের টাইট্রেশনের সমাপ্তিবিন্দু এবং বিতীয় ছেদবিন্দু থেকে ক্ষীণ আ্যাসিডের টাইট্রেশনের সমাপ্তিবিন্দু পাওয়া যাবে।

(iii) তীব্র ও কীণ কারক—তীর কারক-তীর আাসিড টাইট্রেশনের কেরে লেখটি তীর আাসিড-তীর কারক লেখের অন্রূপ হবে, কেবলমার প্রথমাংশের নিমুগামিতার হার শেষাংশের উর্থবগামিতার হার অপেক্ষা কম হবে, কারণ একেরে প্রথমাংশে OH^- আয়নের প্রতিক্ষাপন ঘটে আাসিডের আানায়ন ঘারা এবং শেষাংশে বৃক্ত আাসিড থেকে পাওরা বার H^+ আয়ন । H^+ আয়ন OH^- আয়ন অপেক্ষা অধিক পরিবাহী হওরার এরূপ ঘটে।

আ্যাসিড যদি কীণ হর তাহলে লেখের প্রথমাংশ ঠিক থাকে, শেষাংশ টাইট্রাণ্ট-আরতন অক্ষের সমান্তরাল হর। এর কারণ কীণ অ্যাসিড প্রকৃতপক্ষে অবিয়োজিত থাকার দ্রবণের পরিবাহিতা উল্লেখযোগ্যভাবে বৃদ্ধি পার না।

ক্ষীণ ক্ষারকের টাইট্রেশন লেখসমূহ ক্ষীণ আসিডের টাইট্রেশন লেখসমূহের অনুরূপ হবে । উভয়কেত্রে কারণ একই প্রকার।



চিত্ৰ 8·10. পরিবাহিতামিতিক টাইট্রেশন (ভীত্র ক্ষারক)

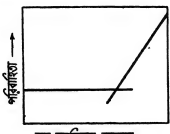
(iv) প্রতিদ্বাপন বিক্রিয়া—ক্ষীণ অ্যাসিডের লবণকে, বেমন CH_sCOONa , তীর অ্যাসিড দ্বারা পরিবাহিতার পরিবর্তন অনুধাবন করে টাইট্রেট করা যায়। ধরা যাক অ্যাসিডটি HCl। লবণ তড়িং-বিশ্লেষ্য হওরায় বিক্রিয়া হবে নিমুক্তপ ঃ

$$(CH_sCOO^- + Na^+) + (H^+ + Cl^-)$$

= $CH_sCOOH + Na^+ + Cl^-$

প্রারম্ভিক দ্রবণে CH_sCOO^- এবং Na^+ আয়ন আছে এবং বিচিয়ার পরে পাওয়া যায় Na^+ এবং Cl^- আয়ন । CH_sCOOH প্রকৃতপক্ষে অবিরোজিত। নীট ফল Cl^- -বারা CH_sCOO^- -এর প্রতিস্থাপন। Cl^- আয়ন CH_sCOO^- আয়ন অপেক্ষা সামান্য বেশি পরিবহণক্ষমতার অধিকারী হওয়ায় প্রথমাংশে লেখটি সামান্য উর্ধব্যামী হবে। সমাপ্তিবিশ্বর

পরে H^+ এবং Cl^- বৃক্ত হওয়ার ফলে পরিবাহিতা খ্ব বেশি বাড়বে, ফলে এই অংশে লেখটির উর্ধব্যামিতা হবে অনেক বেশি ।

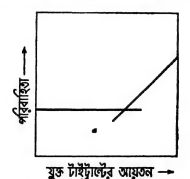


যুক্ত অ্যাসিভের আয়তন --

চিত্ৰ ৪·11. পৰিবাহিতামিতিক টাইট্ৰেশন (নোডিয়াৰ আনেটেট - হাইছোক্লোৱিক আসিড)

(v) **অধঃক্ষেপণ বিক্রিয়া ঃ** ধরা যাক KCl দ্রবণকে AgNO_s দ্রবণ বারা টাইট্রেট করা হবে। উভর পদার্থই তীব্র তড়িং-বিশ্লেষ্য হওয়ার বিক্রিয়া হবে নিয়ুরূপ ঃ

 $(K^+ + Cl^-) + (Ag^+ + NO_s^-) = K^+ + NO_s^- + AgCl \downarrow$ AgCl অধ্যক্ষিপ্ত হওয়ায় উৎপক্ষ দ্রবণে K^+ এবং NO_s^- আয়ন থাকবে ।



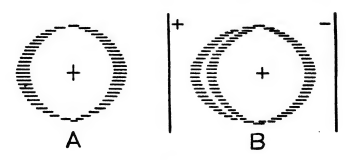
চিত্ৰ 8·12. পরিবাহিতামিতিক টাইট্রেশন (অধঃক্ষেপণ)

স্পন্টতই এক্ষেত্রে ${
m Cl}^-$ আয়ন ${
m NO_s}^-$ আয়ন বারা প্রতিস্থাপিত হবে। দৃটি আয়নের পরিবাহিতার পার্থক্য থেকে দেখা বার বে প্রথমদিকে পরিবাহিতা

খুব সামান্য হ্রাস পেতে পারে। বাক্তবক্ষেরে প্রায় অপরিবর্ণিত থাকবে। ফলে টাইট্রেশন লেখের প্রথমাংশ টাইট্রাণ্ট-আয়তন অক্ষের সমান্তরাল হবে। শেষাংশ, Ag^+ এবং NO_s^- আয়ন যোগ করার ফলে, উর্থবগামী হবে। এইভাবে যে কোন অধ্যক্ষেপণ বিক্রিয়াকে শেষপর্যন্ত অনুধাবন করা যাবে।

আন্তঃ-আয়নীয় আকর্ষণ (Interionic attraction): দ্বণে তীর তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থসমূহ সম্পূর্ণ বিয়োজিত অবস্থায় থাকে। সূতরাং এক গ্রাম তুল্যাংক দ্রাবসমন্থিত কোন দ্রবণের যে কোন গাঢ়ছেই আয়ন-मरथा। এक्टे रत । भव वायनहे याद्यक विद्वार-भविवरण वरमञ्जल करत. অতএব যে কোন গাঢ়ম্বেই তুল্যাংক পরিবাহিতা, ∧, একই হওয়া উচিত। কিন্তু তীব্র তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে দেখা যায় যে, দ্রবণের লঘুতা বাড়ালে ^-মান বেড়ে যায় এবং লঘুতার একটি শুরে ∧-এর একটি সীমাস্থ মান (\land_0) পাওয়া যায়। ক্ষীণ তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে \land -মানের এই বৃদ্ধির জনা তড়িং-বিশ্লেষ্যের অসম্পূর্ণ বিয়োজনকে দায়ী করা হয়, কিন্তু তীর তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে এরূপ ধারণা করা সম্ভব নর। অধিক গাঢ়ত্বে আরনীর বেগ কম হয়, এরূপ ধারণার পক্ষে যথেষ্ট যুক্তি উপস্থিত করা যায়। আয়নীয় বেগ কম হওয়ার কারণ আন্তঃ-আয়নীয় আকর্ষণ। এ-সম্পর্কে বছ নিবন্ধ প্রকাশিত হলেও মাত্রিকভাবে এই বিষয়ে বিশদ বিবরণ উপস্থাপিত করেন ডিবাই এবং হকেল (1923)। ডিবাই ও হকেলের মতবাদকে পরবর্তী কালে ওনুসাগার (1927) এবং ফাল্কেনহেগেন (1929) পরিবর্ষিত করেন। ডিবাই ও হকেলের মতবাদকে নিচে অতি সংক্ষেপে বর্ণনা করা হল।

দ্রবণের মধ্যে অবশ্ছিত বে কোন আয়নের উপর একাধিক বল দ্রিয়া করে। এই বলগুলি নিম্নরূপ। প্রথমত প্রযুক্ত বিভববিভেদের জন্য বৈদ্যুতিক বল



हिन्द 8·13

এবং বিতীয়ত আয়নের চলনের সময়ে ঘর্ষণজনিত কারণে উৎপক্ষ ঘর্ষণ বল। শেষোক্ত বল আয়নের বেগকে মন্দীভূত করে। এ-ছাড়া আরও দৃটি প্রভাব আরনের উপর কার্যকরী হয়। এগুলি হল অপ্রতিসাম্য বা প্লথন প্রভাব (assymetry or relaxation effect) এবং ইলেক্টোকোরেটক প্রভাব। মনে করা হয় যে প্রতিটি আয়ন একটি আয়নমণ্ডল (ionic atmosphere) দারা পরিবৃত। এই মণ্ডলের আধান কেন্দ্রীয় আয়নের আধানের বিপরীত, কিন্তু আয়নমশুলের আধানের পরিমাণ গড়ে কেন্দ্রীয় আয়নের আধানের সমান। সৃতরাং একটি পরা আয়ন অপরা আয়নমণ্ডল স্বারা এবং একটি অপরা আয়ন পরা আয়নমণ্ডল দ্বারা পরিবৃত থাকে। সাধারণ অবস্থায় এই মণ্ডল কেন্দ্রীয় আয়নের চতুম্পার্যে প্রতিসমভাবে বিতরিত থাকে। কোন বিভববিভেদ প্রয়োগ করলে কেন্দ্রীয় আয়নটি একদিকে চলা শুরু করে, কিবু আয়নমণ্ডল সংগে সংগে নিজেকে প্রতিসমভাবে গড়ে নিতে পারে না, কিছুটা পিছনে থেকে যায়। ফলত মণ্ডলের বেশির ভাগ থাকে কেন্দ্রীয় আয়নের পশ্চাতে। কাজেই কেন্দ্রীয় আয়নটি পশ্চাং দিক থেকে আয়নমণ্ডল দ্বারা সামান্য আকৃণ্ট হয় এবং এর বেগ কমে যায়। মণ্ডলটি প্রতিসম থাকলে কেন্দ্রীয় আয়নটি সব দিক থেকে সমভাবে আকৃণ্ট হত এবং সেই অবস্থায় এর দ্বারা বেগ কোনভাবেই প্রভাবিত হত না। এই হল অপ্রতিসাম্য প্রভাব।

আরনমণ্ডল মতবাদে এর প মনে করা হয় যে কেন্দ্রীয় পরা আরনকে বেন্টন করে যে অপরা আরনসমূহ উপন্থিত থাকে, তার ফলে এই অণ্ডলে প্রাথকে আপেন্দিকভাবে অপরা আধানের পরিমাণ বেশি হয়। প্রযুক্ত বিভব-পার্থক্যের হেতু কেন্দ্রীয় পরা আরন যেদিকে অগ্রসরমাণ হবে তার বিপরীত দিকে অপরা আরনসমূহ চলমান হবে। চলমান আরনসমূহ দ্রাবক অণুসমূহে কিছুটা বেগ সন্ধার করে। যেহেতু অপরা আরনের পরিমাণ বেশি সেইহেতু কেন্দ্রীয় পরা আরনের গতিপথের বিপরীতে অপেক্ষাকৃত বেশিসংখ্যক দ্রাবক অণু চলমান হবে। এই হল ইলেকটোকোরেন্টিক প্রারণ। এই প্রভাবের ফলে কেন্দ্রীয় আরনের আপেন্দিক বেগ বৃদ্ধি পার। ফলত আরনকে অতিরিক্ত ঘর্ষণক্ষনিত বাধা অতিক্রম করতে হর এবং আরনের প্রকৃত বেগ কিছুটা কমে যার।

গাণিতিকভবে দেখানো বার বে z_i যোজ্যতাবিশিষ্ট আরনের ক্লেচে V বিভবপার্থকো বিভিন্ন বল হবে নিমুক্তপ ঃ

প্রবৃক্ত বিভবপার্থকার ফলে বেগসঞ্চারকারী বল
$$= \epsilon z_i V_i \cdots$$
 (33)

দ্রাবকের ঘর্ষণজ্ঞনিত বল
$$= K_{i}u_{i}$$
 \cdots (34)

প্লাপন বল =
$$\frac{\epsilon^2 z_* \kappa}{6DkT} wV$$
 ... (35)

এবং ইলেক্টোফোরেটিক বল
$$=\frac{\varepsilon z_i \kappa}{6\pi \eta} K_i V$$
 ··· (36)

 $K_i=$ ঘর্ষণজ্ঞনিত রোধের গুণাংক ; $w_i=$ কেন্দ্রীর আয়নের বেগ ; $\kappa=$ আয়ন-মণ্ডলের বেধের অন্যোন্যক ; k= বোলট্স্ম্যান ধ্রুবক ; D= মাধ্যমের ডাই-ইলেকট্রিক ধ্রুবক ; $\eta=$ মাধ্যমের সান্দ্রতা ; T= পরম উক্তা ; $\epsilon=$ ইলেকট্রনীয় আধান এবং

$$w = z_{+}z_{-} \frac{2q}{1 + q^{1/3}} \qquad \cdots \qquad (37)$$

$$q = \frac{z_{+}z_{-}}{z_{+} + z_{-}} \cdot \frac{\lambda_{+} + \lambda_{-}}{z_{+}\lambda_{-} + z_{-}\lambda_{+}} \qquad \cdots \tag{38}$$

 z_+, z_- ও λ_+, λ_- যথাক্রমে দ্রাব তড়িং-বিশ্লেষ্যের পরা ও অপরা আয়নের যোজ্যতা এবং পরা ও অপরা আয়নের নির্দিষ্ট গাঢ়ছের আয়নীয় পরিবাহিতা।

বিভিন্ন বলসমূহের মধ্যে প্রথমটি বেগ সঞ্চারকারী, বাকীগুলি বাধা প্রদানকারী। সুতরাং

$$\varepsilon z_i V = K_i u_i + \frac{\varepsilon z_i K}{6\pi\eta} K_i V + \frac{\varepsilon^3 z_i K}{6DkT} wV \qquad (39)$$

যদি বিভববিভেদ 1 ভোল্ট প্রতি সে.মি. হয়, তাহলে V=1/300। (39) নং সমীকরণ থেকে সেক্ষেরে পাওয়া বাবে

$$u_i = \frac{\varepsilon z_i}{300K_i} - \frac{\varepsilon K}{300} \left(\frac{z_i}{6\pi\eta} + \frac{\varepsilon^2 z_i}{6DkT} \cdot \frac{w}{K_i} \right) \quad \cdots \tag{40}$$

অসীম লম্বতার আরনমণ্ডলের বেধ হয় অনন্ত, স্বতরাং $\kappa=0$ । এই অবস্থার

$$u_i^{\circ} = \frac{\varepsilon z_i}{300K_i} \qquad \cdots \tag{41}$$

আবার $u_i^\circ = \lambda_i^\circ/F$ হওয়ায়

$$\frac{8z_i}{300K_i} = \frac{\lambda_i^{\circ}}{F} \qquad \cdots \tag{42}$$

তীর তড়িং-বিশ্লেষ্য সম্পূর্ণ বিরোজিত হওরার, $u_i = \lambda_i/F$ হবে। উপরোক্ত তথ্যবলী সংযুক্ত করে পাওরা যাবে

$$\frac{\lambda_i}{F} = \frac{\lambda_i}{F} - \frac{\varepsilon \kappa}{300} \left(\frac{z_i}{6\pi\eta} + \frac{\varepsilon}{6DkT} \cdot \frac{\varepsilon z}{K_i} \cdot w \right) \quad \cdots \tag{43}$$

ডিবাই ও হকেল দেখান যে

$$\frac{1}{\kappa} = \left(\frac{DT}{c_i z_i^2} \cdot \frac{1000k}{4\pi \varepsilon^2 N}\right)^{\frac{1}{2}} \qquad \cdots \tag{44}$$

 c_i হল i-প্রকার আরনের গ্রাম আরন প্রতি লিটারে প্রকাশিত গাঢ়ত্ব এবং N হল আনভোগ্যান্ত্রো সংখ্যা ।

(42), (43) ও (44) নং সমীকরণসমূহের সাহাব্যে এবং ϵ,k এবং N-এর প্রমাণ মান ব্যবহার করে পাওয়া বার

$$\lambda_{i} = \lambda_{i}^{\circ} - \left[\frac{29.15z_{i}}{(DT)^{6}\eta} + \frac{9.90 \times 10^{-5}}{(DT)^{6/2}} \lambda_{i}^{\circ} w \right] \sqrt{c_{+}} z_{+}^{3} + c_{-} z_{-}^{6}$$
(45)

 c_+ এবং c_- যথাক্রমে পরা ও অপরা আরনের গাঢ়ম্ব গ্রাম আরন প্রতি লিটার এককে। গ্রাম তৃল্যাংক প্রতি লিটার এককে এই গাঢ়ম্ব বদি c হয় তাহলে পাওয়া যাবে,

$$\lambda_{i} = \lambda_{i}^{\circ} - \left[\frac{29.15 \ z_{i}}{(DT)^{i} \eta} + \frac{9.90 \times 10^{-s}}{(DT)^{3/2}} \ \lambda_{i}^{\circ} w \right] \sqrt{c(z_{+} + z_{-})}$$

$$\cdots \qquad (46)$$

তড়িং-বিশ্লেষ্যের তুল্যাম্ক পরিবাহিতা তার থেকে প্রাপ্ত আয়নসমূহের আয়নীয় পরিবাহিতার সমষ্টিমাত্র হওয়ায় (46) নং সমীকরণের সাহাব্যে পাওয়া বাবে,

$$\wedge = \wedge_{o} - \left[\frac{29 \cdot 15 (z_{+} + z_{-})}{(DT)^{6} \eta} + \frac{9 \cdot 90 \times 10^{-6}}{(DT)^{3/8}} \cdot \wedge_{o} w \right] \sqrt{c(z_{+} + z_{-})} \quad \cdots$$
 (47)

এক-এক তাড়ং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে এই সমীকরণ পাড়াবে নিচের মত ঃ

জলের ক্ষেত্রে 25°C উক্তার

$$A = \frac{82.4}{(DT)^6\eta} = 60.20$$
 এবং $B = \frac{8.20 \times 10^6}{(DT)^{6/2}} = 0.229$ ।

একেত্রে জলের D=78.5 এবং $\eta=8.95\times10^{-3}$ পয়েন্ত খরা হরেছে ।

(48) নং সমীকরণকে ডিবাই-ছকেল-ওলসাগার (Debye-Huckel-Onsager equation) বলা হয়। এক-এক তডিং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে \wedge - \sqrt{c} লেখচিত্র অঞ্চন করে দেখা যায় যে দ্রবণ ৰত লম্ব হয় এই সমীকরণ তত ভালোভাবে প্রযোজ্য হয়। 0.002Nঅপেকা কম গাঢ়ত্বে এই সমীকরণ বাবহার করা চলে।

िष्वार-हरकन जीमान्द जमीकत्रण (The Debye-Huckel limiting equation): তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের দ্রবণের ক্ষেত্রে আদর্শ আচরণ থেকে বিচ্যুতির কারণ বিশ্লেষণ করতে গিয়ে ডিবাই ও ছকেল তড়িং-বিশ্লেব্যের বিয়োজন থেকে জাত আরনের সচিয়তা গুণাংক প্রকাশক একটি সমীকরণ উপপাদন করেন। এই সমীকরণ ডিবাই-হকেল সীমাছ সূত্র (Debye-Huckel limiting law) বা ডিবাই-ছকেল সীমান্থ স্থীকরণ (Debye-Huckel limiting equation) নামে খ্যাত। সমীকরণটি নিম্নুস :

$$\log f_i = -A z_i^2 \sqrt{\mu} \, i$$

 f_i ও z_i হল বথাচমে দ্রণে i-প্রকার আয়নের সচিয়তা গুণাংক এবং বোজ্যতা। μ-কে বলা হয় আয়নীয় শক্তি। আয়নের বোজ্যতা ৪ এবং মোলার গাঢ়ম্ব c হলে, $\mu = \frac{1}{2} \Sigma c_i z_i^2$ । স্থির উব্সতায় A ধ্রুবক। দুবণের ডাই-ইলেকট্রিক ধ্রুবক D এবং উক্তা T হলে, A-এর মান হবে $-1.823\times10^{6}/(DT)^{8/2}$

পরীক্ষামূলকভাবে বে সক্রিরতা গুণাংক মাপা বার তা হল গড় সক্রিরতা

গুণাংক f_\pm । $M
u_+^+ A
u_-^-$ তাড়িং-বিশ্লেষ্টোর কোনে f_\pm -এর সংজ্ঞা হবে,

$$\log f_{\pm} = rac{\mathbf{v}_{+} \log f_{+} + \mathbf{v}_{-} \log f_{-}}{\mathbf{v}_{+} + \mathbf{v}_{-}}$$

$$\log f_{+} = -Az_{+}^{2} \sqrt{\mu}, \quad \log f_{-} = -Az_{-}^{2} \sqrt{\mu}$$
এবং $\mathbf{v}_{+}z_{+} = \mathbf{v}_{-}z_{-}$ ৷ সূতরাং $\log f_{\pm} = -Az_{+}z_{-} \sqrt{\mu}$

গড় সক্রিয়তা গুণাংক নির্ণয়ের জন্য এই সমীকরণটি ব্যবস্থাত হয় । $25^{\circ}C$ উক্তায় জলের A-মান 0.509 ।

বছলাংক (Transport or transference number) । তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের দ্রবণের নির্দিন্ট আয়তনে একটি নির্দিন্টপ্রকার আয়ন দ্বারা বাহিত বিদ্যুতের পরিমাণ (q) দ্রবণে ঐ আয়নের গাড়েছ, c, (গ্রাম আয়ন প্রতি লিটারে প্রকাশিত), আয়নবাহিত আধানসংখ্যা এবং ঐ আয়নের সচলতা, u, এর সমানুপাতিক হবে। সূতরাং i-প্রকার আয়নের ক্ষেত্রে,

$$q_i = kc_i z_i u_i \qquad \cdots \qquad (49)$$

k হল সমানুপাতিক ধ্রুবক। এর মান দ্রবণে উপস্থিত সকল আয়নের ক্ষেত্রে একই হয়। প্রবাহের সময় k-এর মধ্যে আছে।

বিভিন্নপ্রকার আয়ন দার৷ বাহিত মোট বিদ্যুতের পরিমাণ (Q) হবে নিমুরূপ st

$$Q = kc_1 z_1 u_1 + kc_2 z_3 u_3 + kc_3 z_3 u_3 + \cdots$$

$$= k \sum_{i} c_i z_i u_i \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (50)$$

এখন i-প্রকার আয়ন দ্বারা বাহিত মোট বিদ্যুতের অংশ (t_i) হবে,

$$t_i = \frac{q_i}{Q} = \frac{c_i z_i u_i}{\sum_i c_i z_i u_i} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (51)$$

এই ভ্যাংশ t_i -কে বলা হয় i-প্রকার আয়নের বছনাংক। সৃতরাং কোন নির্দিন্টপ্রকার আয়নের বহনাংক বলতে বোঝা যায় বে নির্দিন্ট দ্রবণে ঐপ্রকার আয়ন মোট বিদ্যুতের কত অংশ বহন করে। দ্রবণে উপস্থিত সবগুলি

আরনের বহনাংকের সর্মাণ্ট অবশাই এক হবে। বে তড়িং-বিশ্লেষা পদার্থ দ্রবণে কেবলমাত্র দুটি আয়ন উৎপন্ন করে, তার ক্ষেত্রে, পরা ও অপরা আয়নকে বথাক্রমে (+) ও (-) অন্তপ্রতার বারা চিহ্নিত করে পাওয়া বায়,

$$t_{+} = \frac{c_{+}z_{+}u_{+}}{c_{+}z_{+}u_{+} + c_{-}z_{-}u_{-}} = \frac{u_{+}}{u_{+} + u_{-}} \qquad \cdots \qquad (52)$$

$$qat t_{-} = \frac{c_{-}z_{-}u_{-}}{c_{+}z_{+}u_{+} + c_{-}z_{-}u_{-}} = \frac{u_{-}}{u_{+} + u_{-}} \qquad \cdots \qquad (53)$$

কারণ স্বসময়েই কোন দ্রবণে $c_+ z_+ = c_- z_-$, কেননা দ্রবণটি তড়িং-প্রশম। দেখা বাচ্ছে যে

$$t_+ + t_- = 1 \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (54)$$

নির্দিন্ট গাঢ়দ্বে আয়নের বেগ ঐ গাঢ়দ্বে তার আয়নীয় পরিবাহিতার সমানুপাতিক হওয়ার

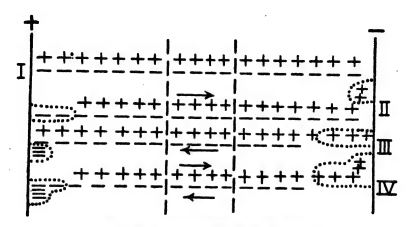
$$\frac{\lambda_{+}}{+\lambda_{-}} = \frac{\lambda_{+}}{\wedge} \quad \text{agr} \quad t_{-} = \frac{\lambda_{-}}{\lambda_{+} + \lambda_{-}} = \frac{\lambda_{-}}{\wedge} \quad \cdots \quad (55)$$

হবে। λ এবং \wedge ষথাক্রমে আয়নের আয়নীয় পরিবাহিত। এবং তড়িং- বিশ্লেষ্যের তৃঙ্গ্যাংক পরিবাহিত।। গাঢ়ছের সংগে λ এবং \wedge -এর মানের পরিবর্তন ঘটে। সেই কারণে গাঢ়ছের সংগে t_+ ও t_- -এরও মানের পরিবর্তন ঘটে। অবশ্য অসীম লঘুতার বহনাংকের একটি সীমাস্থ মান $(t^\circ_+$ এবং t°_-) পাওরা যায়।

বহনাংক নির্ণয়ের তিনটি পদ্ধতি প্রচলিত আছে—হিটর্ফের পদ্ধতি, চলমান সীমাতল পদ্ধতি (moving boundary method) এবং তড়িচ্চালক বল পদ্ধতি। তৃতীয় পদ্ধতিটি পরে তড়িচ্চালক বল প্রসংগে বর্ণিত হবে।

ভিটকের পদ্ধতিঃ প্রযুক্ত বিভবপার্থকো আয়নগুলির স্থানান্তরণ সম্পর্কে হিটফ নিচের মত ব্যাখ্যা উপস্থাপন করেন। দ্রবণে উপস্থিত পরা ও অপরা আয়নসমূহের অবস্থান বথাদ্রমে + ও — চিহ্ন দ্বারা বোঝানো হল। ধরা যাক তড়িং-বিশ্লেষণ কক্ষটি তিন ভাগে বিভক্ত—আনোড কক্ষ, মধ্য কক্ষ এবং ক্যাথোড কক্ষ। আরম্ভে আয়নসমূহের অবস্থান I নম্বরের ন্যার। ধরা যাক বিভবপার্থক্য প্ররোগ করলে কেবলমান্ত পরা আয়নসমূহ বেগপ্রাপ্ত হর্ম এবং এর ফলে দুটি পরা আয়ন বী-দিক থেকে ভানদিকে সরে যার, অপরা

আরনসমূহ দ্বির থাকার তাদের অবস্থার কোন পরিবর্তন ঘটে না। এই অবস্থার ক্যাথোডে দৃটি পরা আরন এবং অ্যানোডে দৃটি অপরা আরন নিঃসঙ্গ হরে পড়ে এবং ফলস্থরূপ তারা মৃক্ত হর। এই অবস্থা II-এ দেখানো হয়েছে।



চিত্ৰ ৪·14. আয়নের স্থানাস্তরণ (হিটর্কের ব্যাখা)

আবার যদি কেবলমাত্র অপরা আয়ন গতিশীল হর এবং তার ফলে তিনটি (ধরা যাক) অপরা আয়ন ডানদিক থেকে বাঁ-দিকে সরে যায় তাহলে আ্যানোডে ও ক্যাথোডে ষথাক্রমে তিনটি অপরা ও তিনটি পরা আয়ন মৃক্ত হবে। এই অবস্থা III-এ দেখানো হয়েছে।

র্যাদ একই সংগে পরা ও অপরা উভয় আয়নই গতিশীল হয় এবং পূর্বের ন্যায় পরা আয়ন দৃটি বা-দিক থেকে ডানদিকে এবং অপরা আয়ন তিনটি ডান-দিক থেকে বা-দিকে অপসৃত হয়, তাহলে প্রতি ইলেকটোডে মৃক্ত আয়নের সংখ্যা হবে পাঁচ। এটি IV নম্বর অবস্থা।

দেখা বাচ্ছে যে যখন ক্যাটায়ন গতিশীল হয় তখন আয়নগাঢ়ত্ব কমে যায় স্মানেডকক্ষে এবং আয়নগাঢ়ত্বের এই হ্রাস আয়নের বেগের সমানুপাতিক হয়। সূতরাং অ্যানোডকক্ষে গাঢ়ত্বহ্লাস $\propto u_+$ ।

বখন আনায়ন গতিশীল হয় তখন আয়নগাঢ়ত্ব হাস পায় কাথোডককে এবং এই হ্রাস আনায়নের বেগের সমানুপাতিক হয়। সৃতরাং ক্যাথোডককে গাঢ়ত্বহাস ∞ 4⁄_।

উভর ককের সন্মিলিত গাঢ়স্বহ্রাস *≈ 4*1₊ + 41_− । অতএব,

$$t_+ = u_+ + u_-$$

স্র্যানোডকক্ষে তড়িং-বিশ্লেষ্যের গাঢ়ম্বহ্রাস আনোড ও ক্যাথোডকক্ষে তড়িং-বিশ্লেষ্যের সন্দ্রিলত গাঢ়ম্বহ্রাস

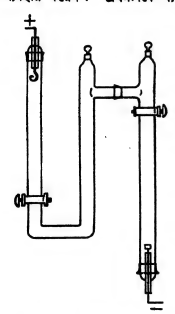
এবং
$$t_-=\frac{u_-}{u_++u_-}$$

ক্যাথোডকক্ষে তড়িৎ-বিশ্লেষ্যের গাঢ়ম্বন্থাস

আনোড ও ক্যাথোডকক্ষে তড়িৎ-বিশ্লেষ্যের গাঢ়ম্বের সন্মিলিত হ্রাস ।

শক্ষণীয় যে মধ্যকক্ষে তড়িৎ-বিশ্লেষ্যের গাঢ়ম্বের কোন পরিবর্তন হয় না।

হিটফ'-পদ্ধতিতে বহনাংক নির্ণয়ের জন্য বিভিন্ন ব্যক্তি বিভিন্নপ্রকার ধন্দ্র ব্যবহার করেন। প্রথমদিকে ব্যবহাত এরূপ একটি বন্দ্র, যা এখনও বহুল



हिन्न हैं 15. वहनारक निर्णात का विकास

ব্যবস্থত, (8:15) নং চিত্রে দেখানো হল। যন্ত্রটি একটি H-আকুতির নল অথবা একটি U ও একটি H আকুতির নলের সমনুর। এই যুক্তর খাড়া ব্যাস 1'5 থেকে 2 সে.মি. এবং দৈখা মোটামুটি 20 সে.মি. হয়। খাড়া নলম্বরের মধ্যে তড়িং-মারম্বর অবস্থিত থাকে। পরীক্ষাধীন তডিং-বিশ্লেষ্য যদি কপার বা সিলভার জাতীয় ধাতুর লবণ হয় তাহলে ঐ ধাতৃকেই তড়িৎ-ৰার হিসেবে ব্যবহার করা চলে। ধাতু মান্তিকভাবে তড়িং-অবক্ষিপ্ত হয়। ষেসব তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে উখিত হয়, তাদের কেনে বিশেষ ধরনের তডিং-বার ব্যবহার করতে হয়। ক্ষারীয় ধাতুর হ্যালাইডসমূহের ক্ষেত্রে न्य সিলভার-চূর্ণ দারা আনোড

সিলভার হ্যালাইড -প্রলেপিত সিলভার দারা ক্যাথোড তৈরী করা হয়।

ভড়িং প্রবাহিত হ্বার ফলে জ্যানোড ও ক্যাখোড কক্ষে ভড়িং-বিশ্লেষ্যের সাঢ়কের পরিবর্তন ঘটে। অর্থাং দ্রবদের ঘনত্বের এবং ফলত আরতনের পরিবর্তন ঘটে। এইজন্য বহনাংক নির্ণয়ের এই পরীক্ষার ওজন-গাঢ়ত্ব ব্যবহার করা হয়। বর্তনীর মধ্যে সিরিজে একটি সিলভার ভোল্টামিটার বৃক্ত করা হয়। তড়িং-প্রবাহের মাত্রা 0'01 খেকে 0'02 আ্যাম্পিয়ারের মধ্যে রাখা হয়। প্রবাহের সমর সাধারণত 2 থেকে 3 ঘণ্টা হয়। পরীক্ষা-শেষে অ্যানোড ও ক্যাখোড নল থেকে বেশ খানিকটা করে দ্রবণ বের করে নিরে গাঢ়ছের পরিবর্তন নির্ণয় করা হয়। এরপর আরও খানিকটা দ্রবণ বের করে নেওয়া হয়, যার গাঢ়ছের করে করে ঘটে না এবং পরিমাপ ঘারা তা যাচাই করে নেওয়া হয়। এই দ্রবণ মধ্য কক্ষের। ভোল্টামিটারে অর্বাক্ষপ্ত সিলভারের পরিমাণ নির্ণর করা হয়।

হিসাব ঃ ধরা বাক দ্রবণটিতে তড়িং-বিশ্লেষ্য হিসাবে বাবহার করা হয়েছে $AgNO_s$ । অ্যানোড ও ক্যাথোড সিলভারের তৈরী। ভোলটামিটারে অবন্দিপ্ত সিলভারের পরিমাণ c গ্রাম তুল্যাংক হলে, অ্যানোড ও ক্যাথোড কক্ষের সন্মিলিত গাঢ়ম্বন্থাস c হবে। আবার অ্যানোডকক্ষে আ্যানোড ধাতুর দ্রবীভবনের ফলে c গ্রাম তুল্যাংক Ag^+ আরন তৈরী হবে। ধরা বাক পরীক্ষাণেবে অ্যানোডকক্ষের x গ্রাম দ্রবণে y গ্রাম তড়িং-বিশ্লেষ্য আছে। তাহলে জলের পরিমাণ x-y গ্রাম। প্রারম্ভে x-y গ্রাম জলে x গ্রাম তড়িং-বিশ্লেষ্য আছে বলে অনুমান করা বাক। তাহলে তড়িং-বিশ্লেষ্যের পরিমাণ বৃদ্ধি পাবে y-x গ্রাম ত্ল্যাংক Ag^+ আরন পাওরা গ্রেছে আ্যানোড-ধাতৃ থেকে। কলে প্রকৃতপক্ষে এই কক্ষে গাঢ়ম্বন্থাস হবে

$$c - (y - z)/e = (ec + z - y)/e$$

 t_+ অ্যানোডকক্ষে গাঢ়ম্বহ্রাস ও উভয় কক্ষের সন্মিলিত গাঢ়ম্বহ্রাসের অনুপাত হওরায়

$$t_{+} = \frac{ec + z - y}{ec}$$

আয়নীয় বেগের পরীক্ষাযুলক নির্ণয় (Experimental determination of ionic velocity): আয়নীয় বেগ প্রত্যক্ষভাবে নির্ণয়ের প্রথম চেন্টা করেন লজ (Lodge, 1886)। এই পরিমাপের জন্য তিনি

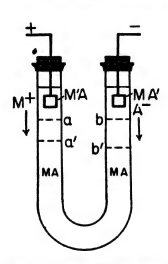
আয়নসমূহের করেকটি বৈশিষ্টাকে কাজে লাগান, বেমন সূচক থারা রঙীন।সীমা তৈরি করা, সীমার কাছাকাছি অধ্যক্ষেপ সৃষ্টি করা, প্রভৃতি । প্রবৃক্ত তড়িংক্ষেরের প্রভাবে এই সীমার স্থানচ্যুতি ঘটে এবং তিনি সেটা লক্ষ্য করেন । তার বক্ষটিতে দুটি পার ছিল—আ্যানোড ও ক্যাথোড পার । এই পার-দুটির মধ্যে সংখোগরক্ষাকারী হিসাবে পরিবাহী জিলেটিন জেল (বার মধ্যে সূচক পদার্থ বোগ করা থাকে) সমন্ত্রিত প্রায় 40 সে.মি. দীর্থ একটি কাচের নল লাগানো হর । ইলেকটোডবর প্রাটিনামের তৈরী । Ba^{s+} আয়নের বেগ নির্ণরের জন্য ক্যাথোড ও অ্যানোড পারের মধ্যে $BaCl_s$ রুবণ নেওয়া হয় । জেলের মধ্যে পরিবাহী হিসেবে অ্যাসেটিক অ্যাসিড এবং সূচক হিসেবে Ag_sSO_s বোগ করা হয় । তাড়িং-চালনার- ফলে Ba^{s+} এবং Cl^- আয়নম্বর পরস্পর বিপরীত দিক থেকে জেলের মধ্যে প্রবেশ করে এবং নলের দুইপ্রান্তে দৃশ্যমান $BaSO_s$ ও AgCl-এর অধ্যক্ষেপ তৈরী হতে থাকে । অধ্যক্ষেপসমূহের অগ্রসর হবার হারই হল যথাক্রমে প্রযুক্ত বিভবপার্থকো আয়নসমূহের বেগ ।

ষে করেকটি কারণে লব্দের নিগাঁত আরনীয় বেগসমূহের মান ঠিক হরনি, হোরেদাম (Whetham, 1893) সেই কারণগুলি নিরসন করার চেন্টা করেন। কারণ ছিল প্রধানত দুটি—অসম বিভববিভেদ এবং সীমাতল তীক্ষ্ণ না হওরা। তীক্ষ্ণ সীমাতল সৃষ্টি করা যার রঙীন ও বর্গহীন আয়নের মধ্যে অথবা দুটি ভিন্ন রঙের আয়নের মধ্যে। এমনকি দুটি ভিন্ন বেগবিশিদ্ট আয়নের সংযোগস্থলও তীক্ষ্ণ করা সম্ভব। এই অবস্থায় জেল ব্যবহার করার প্রয়োজন হয় না। হোয়েদামের প্রবৃতিত নীতি অনুসরণ করে বর্তমানে প্রচলিত বহনাংক নির্দরের চলমান সীমাতল পদ্ধতির উত্তব হয়েছে।

চলমান সীমাতল পদ্ধতি (Moving boundary method) । এই পদ্ধতিতে সঠিকভাবে বহনাংক নির্ণয় করা সম্ভব হওয়ায়, ইদানীং এই পদ্ধতির বহল ব্যবহার লক্ষ্য করা যায়।

ধরা যাক, MA (ষেমন KC1) তড়িং-বিশ্লেষ্যের আয়নম্বরের বহনাংক নৈর্ণয় করতে হবে। তাহলে M'A এবং MA' (ষেমন LiC1 এবং CH_sCO_sK) সংকেতবিশিণ্ট আরও দুটি তড়িং-বিশ্লেষ্যের প্রয়োজন হবে। এই দুটি তড়িং-বিশ্লেষ্যকে বলা হয় সূচক। সূচক তড়িং-বিশ্লেষ্যের একটি আয়ন এবং পরীক্ষাধীন তড়িং-বিশ্লেষ্যের একটি আয়ন একই হবে। সূচক আয়নম্বর হল M'^+ এবং A'^- । সীমাতলকে পরীক্ষা-চলাকালীন সময়ে স্পন্ট রাখতে হলে M'^+ আয়নের বেগ অবশ্যই M^+ আয়নের বেগ অবশ্যই

কম হতে হবে, না হলে পিছন থেকে M'^+ আরন M^+ আরনকে অতিক্রম করার চেন্টা করবে এবং সীমাতল অম্পন্ট হরে পড়বে। একই কারণে A'^- আরনের বেগ A^- আরনের বেগ অপেক্ষা কম হবে। এ-ছাড়া ষল্মটি বে নল বারা তৈরী তার ব্যাস সর্বত্র একরূপ হতে হবে; কম ঘনম্ববিশিন্ট প্রবণকে বেশি ঘনম্ববিশিন্ট প্রবণের উপরে রাখর্তে হবে এবং দৃটি প্রবণকে সমর্পারবাহী হতে হবে। (8.16) নং চিত্রে প্রদর্শিত যন্দ্রের মধ্যে পরীক্ষাধীন প্রবণ রাখা হয় মধান্থলে এবং তার দৃইপ্রান্তে দৃটি সূচক প্রবণ রাখা হয়। সূচক প্রবণ ও পরীক্ষাধীন প্রবণের সংযোগন্থলে সীমাতল তৈরী হয়। আনোডের সামিহিত অঞ্চলে MA'-এর প্রবণ



চিত্ৰ 8·16. বহুনাংক নিৰ্ণৱের চলমান সীমাতল পদ্ধতি

রাখা হয় । . ধরা যাক, শৃক্ষতে সীমাতলের অবস্থান নির্দেশ করে a এবং b । তড়িং-চালনা করার ফলে M^+ আয়ন ক্যাথোডের দিকে থাবিত হবে । ফলে M'^+ - M^+ সীমাতলও ক্যাথোডের দিকে অগ্রসর হবে । Q কুলম্ব বিদ্যুৎ প্রবাহিত হবার ফলে সীমাতলের নতুন অবস্থান মনে করা যাক a' । একই ভাবে অ্যানোডের দিকে অগ্রসরমাণ A'^- - A^- সীমাতলের নতুন অবস্থান ধরা যাক b' । aa' এবং bb' বধাদ্রমে M^+ ও A^- আরনের বেসমরের সমানুগাতিক । সূতরাং

$$t_{+} = \frac{u_{+}}{u_{+} + u_{-}} = \frac{aa'}{aa' + bb'}$$

$$\text{GAR} \quad t_{-} = \frac{u_{-}}{u_{+} + u_{-}} = \frac{bb'}{aa' + bb'}$$

প্রকৃতপক্ষে একটি সীমাতলের স্থানচ্যুতির পরিমাপ করা হয়। সূতরাং একটিমাত্র সূচক পদার্থই যথেন্ট বিবেচিত হয়। হিসাব করা হয় নিচের মত।

বদি \mathbf{M}^+ আয়ন দ্বারা গঠিত সীমাতলের সন্নিহিত অঞ্চলে গাঢ়ত্ব হয় c গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার, তাহলে এক ফ্যারাডে তড়িৎ প্রবাহিত হলে আ্যানোড থেকে ক্যাথোডের দিকে t_+/c লিটার দ্রবণ সরে বাবে, কারণ এক ফ্যারাডে তড়িৎ প্রবাহিত হলে t_+ গ্রাম তুল্যাংক ক্যাটায়ন দ্রবণের কোন একটি নিদিন্ট স্থান অতিক্রম করে। প্রারম্ভিক ও শেষ সীমাতলের মধ্যেকার আয়তন বদি ϕ হয়, তবে পাওয়া যাবে,

$$\phi = \frac{Qt_{+}}{Fc} \qquad \cdots \qquad (56)$$

র্যাদ সীমাতলের সরণ l সে.মি. এবং নলের প্রস্থাছেদ ক্ষেত্রফল a বর্গ সে.মি. হয়, তাহলে

$$t_{+} = \frac{laFc}{Q} \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad (57)$$

এক্ষেত্রে অবশ্য প্রবাহিত তড়িং Q-এর পরিমাপ প্রয়োজন । Q সহজেই মাপা যায় ।

গাঁচ ছের উপর বছনাংকের নির্ভরশীলভা ঃ পরীক্ষার দেখা যার যে দ্রবণের গাঢ়ত্ব পরিবতিত হলে দ্রবণন্তিত আরনসমূহের বহনাংকের পরিবর্তন ঘটে। গাঢ়ত্বের সংগে বহনাংকের এই পরিবর্তনকে লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে নিচের সমীকরণ বারা প্রকাশ করা যায় ঃ

$$t = \frac{t_0 + 1}{1 + B\sqrt{c}} - 1 \qquad \cdots \qquad (58)$$

এখানে t এবং t_0 বধাক্রমে কোন আয়নের নিনিদ্ট গাঢ়ছে এবং অসীম সম্বৃতার বহুনাংক, B নিনিদ্ট তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে ধ্রুবক একং c গাঢ়ছ। (59) নং

সমীকরশ অনুসারে 1/(t+1)- \sqrt{c} জেখ সরলরৈখিক হবে। বছক্ষেত্রে মোটামূটি গাঢ়ত্ব পর্যন্ত এই সমীকরণ প্রযোজ্য হর, অবশ্য সবক্ষেত্রে হর না।

বাজনের অলবোজন (Hydration of ions): পরীক্ষালন্ধ বিভিন্ন প্রমাণ দৃষ্টে জানা বার বে জলীর দ্রবণে আরনসমূহ সোদক আরন (hydrated ions) হিসাবে থাকে, অর্থাং একটি আরনের সংগে এক বা একাধিক জলীর অণু সংযুক্ত থাকে। প্রযুক্ত তাড়ং-ক্ষেত্রের প্রভাবে যখন এই আরনগুলি চলমান হয়, তখন সংযুক্ত জলীর অণুসমূহও সংগে সংগে চলমান হয়। আরনের আরতন ও ভর স্থাভাবিকভাবেই জলযুক্ত আরনের আরতন ও ভর স্থাভাবিকভাবেই জলযুক্ত আরনের আরতন ও ভর অপেক্ষা কম হয়। সূতরাং চলমান অবস্থায় জলযুক্ত আরনের বেগ অপেক্ষাকৃত কম হবে। ফলতঃ এই অবস্থায় বহনাংকের যে মান পাওয়া যাবে তা প্রকৃত বহনাংক-মানের সমান হবে না। একে আপাত বহনাংক বলা বেতে পারে।

কোন তড়িৎ-বিশ্লেষ্যের অসীম লঘ্তায় তুল্যাংক পরিবাহিত। এবং বিয়োজনের ফলে জাত আয়নসমূহের বহনাংকের মানের সাহায্যে ঐ আয়নসমূহের আয়নীয় পরিবাহিত। নির্ণর করা যায় $(\lambda^\circ_+ = t_+ \wedge_\circ)$ এবং $\lambda^\circ_- = t_- \wedge_\circ)$ । এইভাবে ক্ষারীয় থাতৃর ক্লোরাইডসমূহ নিয়ে পরীক্ষা করে যে ফল পাওয়া যায় তাতে দেখা যায় যে Li^+ থেকে Cs^+ এই ক্রমে λ°_+ কুমাগত বৃদ্ধি পায়। λ°_+ নির্ভর করে আয়নের আধান এবং বেগের উপর। এক্ষেত্রে সব আয়নের একই আধান হওয়ায় বেগ বিভিন্ন হবে। বেগ Li^+ -এর হবে সবচেয়ে কম এবং Cs^+ -এর হবে সবচেয়ে বেশি। পরমাণুর গঠন ও অন্যান্য জ্ঞাত তথ্য থেকে দেখা যায় যে Li^+ আয়নের ব্যাসার্ধ সমচেয়ে কম। পরম্ব Li^+ আয়ন এই আয়নসমূহের মধ্যে সবচেয়ে হালকা হওয়ায়, আশা করা যায় যে Li^+ আয়নের ব্যাপাত্ত ফল এবং বাস্তব ফলের মধ্যে যে বৈষম্য তা সফলভাবে ব্যাখ্যা করা যায় Li^+ আয়নকে আতিরিক্ত পরিমাণ জলমুক্ত মনে করে। অর্থাং Li^+ থেকে Cs^+ পর্যন্ত আয়নসমূহে জলযোজনের মাহা Li^+ সর্বাপেক্ষা বেশি এবং Cs^+ সর্বাপেক্ষা কম। ফলে আপাতভাবে Li^+ স্বার্ন্যন সবচেয়ে বড় ও ভারী বলে প্রতিভাত হয়।

জলবোজনের ফলে আরন ও জলের মধ্যে বে বন্ধন সৃষ্ট হর তা সম্পূর্ণ-ভাবে ভোত বা রাসার্রনিক প্রকৃতির হতে পারে। H^+ ও অপর কিছু আরনের ক্ষেত্রে রাসার্যনিক বন্ধন ঘটে। এই বন্ধন হল কো-আঁডনেট বন্ধন।

ধরা বাক, একটি দ্রবলে ক্যাটায়ন ও অ্যানায়নের আপাত এবং প্রকৃত বহনাংক

ৰথাক্ৰমে t_+ ও t_- এবং T_+ ও T_- ; প্রত্যেকটি ক্যাটায়ন এবং প্রত্যেকটি অ্যানায়নে সংযুক্ত জলের আর্ণবিক পরিমাণ বধাক্রমে w_+ এবং w_- । এখন এক ফ্যারাডে বিদৃয়ং-প্রবাহের ফলে ক্যাটায়নসমূহ w_+T_+ অণু জল একদিকে এবং অ্যানায়নসমূহ w_-T_- অণু জল বিপরীত দিকে বহন করবে। সূতরাং ক্যাথোডকক্ষে স্থানায়রিত জলের নীট পরিমাণ হবে

$$w_{+}T_{+}-w_{-}T_{-}=x$$
 (धता शक)।

বিদি মূল দ্বিশে N_w গ্রাম অণু জলের মধ্যে N_s গ্রাম তৃল্যাংক দ্রাব দ্রবীভূত হরে থাকে তাহলে x গ্রাম অণু জলের মধ্যে থাকবে $N_s x/N_w$ গ্রাম তৃল্যাংক দ্রাব । ফলে অ্যানোডকক্ষে দ্রাবের পরিমাণ $N_s x/N_w$ গ্রাম তৃল্যাংক বেড়ে বাবে । সৃতরাং আপাত বহনাংক t_+ প্রকৃত বহনাংক T_+ অপেক্ষা কম হবে, কারণ এক ফ্যারাডের জন্য অ্যানোডকক্ষের গাঢ়ম্বহ্রাসই হল এই বহনাংক । সৃতরাং

$$T_+ = t_+ + \frac{N_s x}{N_m} \, \mathbf{I}$$

একই ভাবে দেখানো যায় যে

$$T_- = t_- - \frac{N_s x}{N_{so}}$$

ওয়াশবার্ন (Washburn, 1909) প্রথম সফলভাবে x-এর মান নিরূপণ করতে সমর্থ হন। তিনি তড়িং-বিশ্লেষ্যের দ্রবণে জ্ঞাত পরিমাণ র্যাফিনোজ (একপ্রকার শর্করা) যোগ করেন। এই পদার্থ তড়িতের অপরিবাহী হওরার, পরীক্ষার ফলে এর কোন স্থানান্তরণ ঘটে না। কিন্তু জলের স্থানাত্তরণের জন্য অ্যানোডকক্ষে এর গাঢ়ত্ব বৃদ্ধি পার। এই গাঢ়ত্ববৃদ্ধি ঐ শর্করা দ্রবণের দৃক্-ঘূর্ণন পরিমাপের বারা তিনি নির্ণয় করেন। ইদানীং র্যাফিনোজের পরিবর্তে ইউরিয়া ব্যবহার করা হয় এবং রাসায়নিক বিশ্লেষণ বারা ইউরিয়ার গাঢ়ত্ববৃদ্ধি অনুধাবন করা হয় ।

প্রতিটি $C1^-$ আয়নের সংগে যুক্ত জলের পরিমাণ 4 অণু ধরে নিয়ে বিভিন্ন কারীয় ধাতৃর ক্যাটায়নের সংগে সংযুক্ত জলীয় অণুর যে পরিমাণ পাওয়া যায়, তা হল

Li+ 6: Na+ 4: K+ 2: Rb+ 1 are Cs+ 11

অমাভাবিক বহুনাংক (Abnormal transport number): কতকপুলি কেত্রে, বিশেষত ক্যাডমিরাম আয়োডাইডের দ্রবণে, দেখা বার বে দ্রবণগাঢ়ত্ব পরিবর্তনের ফলে বহনাংক দারশভাবে বদলে যার এবং এর মান শ্না এবং কোন কোন কোনে ঝণাত্মক পর্বত হরে পডে। বেমন ক্যাডমিরাম অ্যারোডাইডের দ্রবণগাঢ়ম্ব বদি 0.5N-এর বেশি হর, তাহলে দেখা যায় বে ক্যাডমিয়াম আয়নের বহনাংক ঋণাত্মক হয়। এর অর্থ ক্যাডমিয়াম আয়নের ধাবনের দিক পরিবর্তিত হয়. অর্থাৎ ক্যাডমিয়াম আরন এই অবস্থায় ক্যাথোডের পরিবর্তে অ্যানোডের দিকে ধাবিত হয়। অন্যভাবে বললে বলা ষায় যে ক্যাডমিয়াম অপরা আয়নের অংশে পরিণত হয়। এই ঘটনার ব্যাখ্যা করা যায় এইভাবে—লঘু দ্রবণে ক্যাডমিয়াম আয়োডাইডের বিয়োজন হয় স্বাভাবিক, $\operatorname{CdI}_s \rightleftarrows \operatorname{Cd}^{s+} + 2\operatorname{I}^-$, এবং এই কারণে 0.02N-এর কম গাঢ়ত্ববিশিষ্ট দ্রবণে Cd³⁺ আয়নের স্বাভাবিক বহনাংক পাওয়া যায়। কিন্তু গাঢ়ম্বর্ত্ত্মির সংগে সংগে আয়নিত আয়োডাইড অবিয়োজিত CdI_ullet অণুর সংগে যুক্ত হয়, $\mathrm{CdI}_2 + 2\mathrm{I}^- \rightleftarrows \mathrm{CdI}_4^{2^-}$ । উৎপন্ন $\mathrm{CdI}_4^{2^-}$ আয়ন স্বভাবতই অ্যানোডমুখী হবে। এইভাবে অ্যানায়নে ক্যাডমিয়ামের ক্রমশ অনুপ্রবেশ ঘটে। অধিক গাঢ়ত্বে সম্পূর্ণ আয়োডাইড $\mathrm{CdI}_{m{\lambda}^{\mathbf{s}^{-}}}$ -এ রূপান্তরিত इछ द्वार क्वनमात Cd^{2+} এবং $\operatorname{CdI}_{2}^{2-}$ - हे भौतवहर यश्मग्रह करत । ষদি $\mathrm{Cd} \mathrm{I}_{2}$ 2 -এর আপেক্ষিক বেগ Cd^{2} +-এর আপেক্ষিক বেগ অপেক্ষা বেশি হয়, তাহলে ক্যাডমিয়াম আয়নের বহনাংকের মান ঋণাত্মক হবে। করেকটি ক্ষেত্রেও এ ধরনের জটিল আয়ন গঠনের ঘটনা লক্ষ্য করা যায়।

আয়নের তুল্যাংক পরিবাহিতা (Equivalent conductance of ions): আয়নের বেগ আয়নীয় পরিবাহিতার সংগে সমানৃপাতিক হওয়ায়, সহজেই নিয়োক্ত সমীকরণদ্বয় নির্ণয় করা যায়:

$$t_{+} = \frac{u_{+}}{u_{+} + u_{-}} = \frac{\lambda_{+}}{\lambda_{+} + \lambda_{-}} = \frac{\lambda_{+}}{\wedge}$$

$$\text{GAR} \quad t_{-} = \frac{u_{-}}{u_{+} + u_{-}} = \frac{\lambda_{-}}{\lambda_{+} + \lambda_{-}} = \frac{\lambda_{-}}{\wedge} \qquad \cdots \qquad (60)$$

 t_+, t_- এবং λ_+, λ_- নিদিন্ট গাঢ়েছে যথাক্রমে পরা ও অপরা আয়নন্ধরের বহনাংক ও আয়নীয় পরিবাহিতা। \wedge দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিতা। সূতরাং i-প্রকার আয়নের জনা,

$$t_i = \frac{\lambda_i}{\wedge}$$
 of $\lambda_i = t_i \wedge$... (61)

(61) নং সমীকরণের সাহায্যে t_i ও \wedge -এর পরীক্ষামূলক নির্ণয় হার। λ_i -এর পরিমাপ করা যার। এই λ_i -মানকে \sqrt{c} -এর বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওয়া যার, তাকে শূন্য গাঢ়ত্ব পর্যন্ত বর্ষিত করে অসীম লভ্বতার আয়নীর পরিবাহিত। λ_i ° নির্ণয় করা হয়। এইভাবে নির্ণীত ক্লোরাইড আয়নের আয়নীর পরিবাহিত। বিভিন্ন গাঢ়ত্বে (৪·7) নং তালিকার দেওয়া হল।

তড়িং-বিশ্লেষ্য	0.01	0.03	0.02	0·10N
HCl	72.06	70.62	68.16	65.98
LiCl	72.02	70.52	67.96	65.49
NaCl	72.05	70.54	67.92	65.58
KCl	72.07	70.56	68.03	65.79

তালিকা 8.7. ক্লোরাইড-আয়ন পরিবাহিতা— $25^{\circ}C$ (λ_{i})

নিদিন্ট তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে $\lambda_{\rm Cl}$ --মানগুলি \sqrt{c} -এর বিপরীতে স্থাপন করে যে $\lambda^{\circ}_{\rm Cl}$ - পাওরা যায় তা হল $25^{\circ}C$ উক্তায় $76^{\circ}3$ ওম্ $^{-1}$ সে.মি. $^{\circ}$ ।

আর এক ভাবেও λ_i ° নির্ণয় করা যায়। পৃথক পৃথক ভাবে t_i ° এবং \wedge_o নির্ণয় করা হয়। তারপর এদের গুণফল থেকে λ_i ° হিসাব করা যায়। t_i ° পাওয়া যায় t_i - \sqrt{c} লেখের t_i অক্ষের ছেদক থেকে। \wedge_o নির্ণয়ের পদ্ধতি পূর্বেই বর্ণনা করা হয়েছে। এইভাবে নির্ণীত অসীম লঘ্তায় ক্লোরাইড আরনের আয়নীয় পরিবাহিতা $25^\circ C$ উষ্ট্যায় হয় 76.32 ওম্ $^{-1}$ সে.মি. 2 ।

গাণিতিক প্রশাবলী

1. একটি পরিবাহিতা সেলের ইলেকট্রোডন্বরের দ্রম্ব 0.6 সে.মি. এবং প্রত্যেকের ক্ষেত্রফল 0.8 বর্গ সে.মি. । একটি নির্দিন্ট উক্ষতার সম্পৃক্ত AgCl দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিতা 130 মো সে.মি. এবং এর দ্রাব্যতা গুণফল 1.06×10^{-10} হলে, উপরোক্ত পরিবাহিতা সেলে যখন AgCl-এর সম্পৃক্ত দ্রবণ নিরে একই উক্ষতার রোধ মাপা হবে তখন রোধ কত হবে ?

[5.602 × 10° ওম্/সেমি.°]

- 2. $25^{\circ}C$ উক্তার NaCl-এর অসীম লঘ্তার তুল্যাংক পরিবাহিতা (\land_o) $126^{\circ}4$ এবং NaCl দ্রবণে সোডিয়াম আয়নের বহনাংক $0^{\circ}40$ । Na^+ এবং Cl^- আয়নের আয়নীয় পরিবাহিতা হিসাব কর।
 - [50.56, 75.84 মো সে.মি. *]
- 3.~100 মি.লি. 0.004M $AgNO_s$ প্রবণে 100 মি.লি. 0.002M NaCl যোগ করা হল । উৎপন্ন মিশ্রণের বিশিষ্ট পরিবাহিতার মোটাষ্টি মান হিসাব কর । মিশ্রণটি অসীম লঘু ধর । আরনীর পরিবাহিতা দেওরা আছে : $Na^+(50.1)$; $Ag^+(61.9)$; $Cl^-(76.3)$; $NO_s^-(71.4)$ । [5.548×10^{-4} মো/সে.মি.]
- $4.~~25^{\circ}C$ উক্তায় ~HCl,~~NaCl এবং সোভিয়াম আসেটেটের অসীম লঘুতায় তুল্যাংক পরিবাহিতা (\land_{\circ}) হল যথাদ্রমে $426^{\circ}2$, $126^{\circ}6$ এবং $91^{\circ}0$ ওম্ $^{-1}$ সে.মি. 2 । আসেটিক আসিডের \land_{\circ} নির্ণয় কর। NaOH-এর \land_{\circ} আসেটিক আসিডের \land_{\circ} অপেক্ষা কম হবে, না বেশি হবে ? $[390^{\circ}7~ \circ4^{-1}~ (7.1 h.^{2}~; \circ4)]$ কম হবে]
- $5.~~25^{\circ}C$ উষ্ণতার 0.01M KCl দ্বণে পূর্ব একটি পরিবাহিত। সেলের রোধ পাওয়া গেল 2573 ওম্ । 0.2N অ্যাসেটিক অ্যাসিডে পূর্ব একই সেলের রোধ হয় 5086 ওম্ । উপরের 4 নং প্রশ্নের উত্তরের সাহায়্য নিয়ে অ্যাসেটিক অ্যাসিডের বিয়োজন ধ্রুবক নির্ণয় কর । দেওয়া আছে, $25^{\circ}C$ উষ্ণতায় 0.01M KCl দ্বণের বিশিষ্ট পরিবাহিত। $=1.41\times10^{-8}$ ওম্ $^{-1}$ সে.মি. $^{-1}$ । $[1.613\times10^{-8}]$
- $6.~~25^{\circ}C$ উক্ট তার $\land_{\rm o~KCl}=150$ । এই উক্টার একটি $\rm KCl$ দ্রবণে ক্যাটারনৈর বহনাংক 0.49 হলে, তার আয়নীয় সচলতা কত হবে ? আয়নীয় সচলতাকে কি এককে প্রকাশ করা হয় ?
 - [7·617 × 10⁻⁴ ; সে.মি. ভাল্ট⁻¹ সে.⁻¹]
- $7.~~25^{\circ}C$ উক্তার আরনীর পরিবাহিতা হল $\frac{1}{2}\mathrm{Sr}^{++}$ (59·46) এবং $\frac{1}{2}\mathrm{SO}_{\bullet}^{--}$ (79·8) মো সেমি. । ঐ উক্তার জলের বিশিষ্ট পরিবাহিতা হল 1.5×10^{-6} মো সেমি. । SrSO_{\bullet} -এর তুল্যাংকভার = 91.81 । $25^{\circ}C$ -এ SrSO_{\bullet} -এর সম্পূক্ত জলীর দ্রবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা = 1.482×10^{-4} মো/সেমি. । ঐ উক্তার SrSO_{\bullet} -এর দ্রাব্যতা গৃণ্ফল এবং গ্রাম প্রতি লিটারে SrSO_{\bullet} -এর দ্রাব্যতা নির্ণর কর ।

 $[2.77 \times 10^{-7}$ গ্রাম অণু 2 /লি. 2 ; 0.0967 গ্রা./লি.]

8. একটি হিটফ সেলে সিলভার নাইটেট দ্রবণ নেওয়া হল। তড়িং-বার দুটি সিলভারের তৈরী। তড়িং-বিশ্লেষণের পূর্বে ও পরে অ্যানোডককে সিলভার আরনের পরিমাণ বখান্রমে 0.1210 এবং 0.1652 গ্রাম। তড়িং-বিশ্লেষণের ফলে ক্যাথোডে অবক্ষিপ্ত মোট সিলভারের পরিমাণ 0.0854 গ্রাম। Ag^+ এবং NO_s^- আরনের বহনাংক নির্ণর কর।

[0.48;0.52]

- 9. 0.10N KCl দ্রবণ নিরে চলমান সীমাতল পরীক্ষার 5.893×10^{-3} অ্যান্পিরার তড়িং-প্রবাহ 2130 সেকেণ্ড ধরে চালানো হল । সূচক হিসাবে 0.065 LiCl দূবণ ব্যবহার করা হল । নলের প্রস্থাচ্ছেদ ক্ষেত্রফল ছিল 0.1142 সে.মি. 3 এবং সীমার সরণ ঘটলো 5.60 সে.মি. 1 K $^+$ ও Cl $^-$ আয়নম্বরের বহনাংক নির্ণন্ন কর । [0.49; 0.51]
- 10. 100 গ্রাম দ্রবণে 10.06 গ্রাম কপার সালফেটের দ্রবণকে কপার ইলোকট্রোড্রয়ের মধ্যে তড়িং-বিশ্লেষিত করার ফলে দেখা গোল অ্যানোড দ্রবণের 54.565 গ্রামে 5.726 গ্রাম কপার সালফেট আছে। পরীক্ষার ফলে কুলোমিটারে অবক্ষিপ্ত সিলভারের পরিমাণ 0.5008 গ্রা.। Cu^{2+} এবং $\mathrm{SO_4}^{2-}$ আয়নন্বয়ের বহনাংক নির্ণয় কর। [0.45; 0.55]
- 11. একটি পরিবাহিতা সেলের ইলেকট্রোডদ্বরের দূরত্ব 1050 মি.মি. এবং প্রত্যেকের ক্ষেত্রফল $1^{\circ}25$ সে.মি. $^{\circ}$ । এই সেলে একটি দূবণের রোধ পাওয়া গেল 1996 ওম্ । ঐ দূবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা এবং সেল ধ্রুবক নির্ণয় কর । [$4^{\circ}21 \times 10^{-6}$ ওম্ $^{-1}$ সে.মি. $^{-1}$; $8^{\circ}40$ সে.মি. $^{-1}$]
- $12.~~25^{\circ}C$ উষণতায় বেরিয়াম সালফেটের দ্রাব্যতা 2.42×10^{-8} গ্রা./লি.। ঐ উষণতায় বেরিয়াম সালফেটের সম্পৃক্ত দ্রবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা নির্ণয় কর। [1.49×10^{-8} ওম্ $^{-1}$ সে.মি. $^{-1}$]
- 13. $25^{\circ}C$ উক্তায় $\wedge_{oNH_4Cl} = 149.7$ ওম্ $^{-1}$ সে.মি. 2 । অসীম লঘুতায় ক্যাটায়নের বহনাংক 0.4907। NH_4^+ এবং Cl^- আয়নম্বয়ের আয়নীয় পরিবাহিতা ও সচলতা নির্ণয় কর।

 $[\lambda = 73.46 : 76.24, u = 7.61 \times 10^{-4} : 7.90 \times 10^{-4}]$

 $14. 25^{\circ}C$ উক্তার একটি সম্পৃক্ত AgBr দ্রবদের বিশিষ্ট পরিবাহিত। $=1.174\times10^{-7}$ মো/সে.মি. (জলের পরিবাহিতা ধরার প্রয়োজন নেই)। গ্রাম প্রতি লিটারে সিলভার ব্রোমাইডের দ্রাব্যতা নিব্নপণ কর।

[0.000157]

নবম অথায়

তাড়িত রসায়ন (Electrochemistry)

ভড়িভালক বল (Electromotive Force)

সেল (Cells): যে যদ্যে রাসায়নিক শক্তি বৈদ্যুতিক শক্তিতে বা বৈদ্যুতিক শক্তি রাসায়নিক শক্তিতে রূপান্তরিত হয়, সেই যদ্যকে সেল বলা হয়। সেলের মধ্যে যে রাসায়নিক বিক্রিয়া ঘটে, তার পরিবর্তে বৈদ্যুতিক শক্তি পাওয়া গেলে সেই সেলকে ভাড়িভ রাসায়নিক সেল (electrochemical cell) এবং যে সেলে বৈদ্যুতিক শক্তি প্রবিণ্ট করিয়ে রাসায়নিক বিক্রিয়া ঘটানো হয়, তাকে ভড়িৎ-বিক্লেয়ণ সেল (electrolytic cell) বলা হয়। তাড়িত রাসায়নিক শ্রেণীতে এমন এক শ্রেণীর সেল আছে, য়য় অভ্যন্তরে নীট রাসায়নিক পরিবর্তন কিছু ঘটে না, কিন্তু পদার্থের স্থানান্তরণ ঘটে। এই ধরনের সেলকে গাড়ভা সেল (concentration cell) বলে। তাড়িত রাসায়নিক সেলকে অনেকসময়ে গ্যালভানীয় সেলও বলা হয়।

 $Z_n + Cu^{2+} = Zn^{2+} + Cu$

সম্পূর্ণ বিক্রিরার (প্রতি গ্রাম পরমাণু Z_n -এর বিক্রিরা) ফলে মোট দুই ফ্যারাডে বিদ্যুৎ পাওয়া বারা ।

আবার লঘু $H_{s}SO_{\star}$ দ্রবণে একপ্রান্তে একটি জিংক ও অপরপ্রান্তে একটি কপার দণ্ড আংশিক ভূবিয়ে দিলেও একটি সেল পাওরা বায়। এই ধরনের সেলে ইলেকট্রোড দূটি হল যথাক্রমে জিংক ও কপার। এই সেলে নিম্নোক্ত বিক্রিয়ার ফলে Ω ফ্যারাডে বিদ্যুৎ পাওরা বায় ঃ

$$Zn + 2H^+ = Zn^{s+} + H_s \cdot I$$

প্রতিবর্তী ও অপ্রতিবর্তী সেল (Reversible and irreversible cells) । উপরে উল্লেখিত ড্যানিয়েল সেলের ক্ষেত্রে যখন 2 ফ্যারাডে বিদ্যুৎ সেল থেকে পাওয়া যায় তখন বিক্রিয়া ঘটে $Zn + Cu^{2+} = Zn^{2+} + Cu$ । আবার যদি 2 ফ্যারাডে বিদ্যুৎ সেলের মধ্যে বিপরীতভাবে প্রবিষ্ট করানো হয় তাহলে ঠিক বিপরীত বিক্রিয়া, অর্থাৎ $Cu + Zn^{2+} = Cu^{2+} + Zn$, ঘটে থাকে। বিপরীত বিক্রিয়া মাত্রিকভাবেই ঘটে। এই ধরনের সেলকে প্রতিবর্তী সেল বলা হয়। প্রতিবর্তী সেলের ইলেকট্রোড দুটিকে বাইরের দিক থেকে সংযুক্ত না করলে, অর্থাৎ বর্তনী সংহত না হলে, সেলের অভ্যন্তরে কোন বিক্রিয়া ঘটে না।

উপরে প্রদন্ত দিতীয় উদাহরণে দেখা যাচ্ছে যে সেলের অভ্যন্তরে বিক্রিয়া ঘটছে $Zn+2H^+=Zn^{s+}+H_{\mbox{\tiny g}}$, যখন সেল থেকে বিদ্যুৎ পাওয়া যায় ; কিলু সেলের মধ্যে বিদ্যুৎ প্রবিষ্ট করানো হলে বিক্রিয়া ঘটবে $Cu+2H^+=Cu^{s+}+H_{\mbox{\tiny g}}$ । স্পন্টতই এই বিক্রিয়াটি পূর্বোক্ত বিক্রিয়ার ঠিক বিপরীত নর । এইজন্য এ ধরনের সেলকে **অপ্রতিবর্তী সেল** বলা হয় । এই সেলের বহির্বর্তনী সংহত না হলেও সেলের অভ্যন্তরে বিক্রিয়া সংঘটিত হয় ।

প্রতিবর্তী সেলসমূহের অনেকগুলি তাপগতিক মতেও প্রতিবর্তী হয়। অর্থাৎ সেলটি যথন বাইরের কোন উৎসের সংগে যুক্ত থাকে এবং সেলের নিজস্থ তড়িচ্চালক বল (electromotive force বা E.M.F.) বাইরের উৎসের তড়িচ্চালক বল বা E.M.F.-এর সমান হয়, তথন সেলের অভ্যন্তরে কোনরূপ বিক্রিয়া ঘটে না। কিন্তু বাইরের E.M.F. যদি সেলের E.M.F. অপেক্ষা অতি সামান্য কম হয়, তাহলে সেলের অভ্যন্তরে বিক্রিয়া ঘটতে শুরু করে এবং বিপরীতভাবে বাইরের E.M.F. সেলের E.M.F. অপেক্ষা অতি সামান্য বেশি হলে, সেলের অভ্যন্তরে ঠিক বিপরীত বিক্রিয়া ঘটতে শুরু করে। উপরে বর্গিত ড্যানিয়েল সেল এরূপ একটি সেল।

বে কোন সেলের দৃটি ভাগ আছে। প্রতি ভাগকে এক একটি **অর্থ সেল** বলা হয়। এই অর্থ সেলই হল একক ইলেকট্রোড। প্রতিবর্তী সেলের ইলেকট্রোডগুলিও প্রতিবর্তী হয়। দৃটি ইলেকট্রোডের সমন্ত্র ঘটিয়ে পাওয়া বায় একটি সেল এবং দৃটি প্রতিবর্তী ইলেকট্রোডের সমন্ত্র ঘটিয়ে পাওয়া বায় একটি প্রতিবর্তী সেল।

প্রতিবর্তী ভড়িৎ-ছার বা ইলেকট্রোড (Reversible electrodes): প্রধানত তিন প্রকারের প্রতিবর্তী ইলেকট্রোড ব্যবহৃত হয়ে থাকে। প্রথম প্রকারের ইলেকট্রোড হল ধাতু ও তার সংস্পর্ণে রক্ষিত দ্রবীভূত ঐ ধাতুর আয়ন, যেমন $Zn|Zn^{s+}$ (দ্রবণ), $Cu|Cu^{s+}$ (দ্রবণ) প্রভৃতি। সাধারণত আয়নের জলীয় দ্রবণ নেওয়া হয় এবং তার মধ্যে ধাতৃদণ্ড আংশিক ভৃবিয়ে রাখা হয়। আয়নের দ্রবণ অর্থে আয়নসমন্ত্রিত লবণের দ্রবণ। ধাতৃও তার আয়নের মধ্যে একটি সাম্য প্রতিষ্ঠিত হয় এবং ধাতব অণু দ্রবণে আয়ন হিসাবে চলে আসে। বিপরীতভাবে আয়নও ধাতুতে পরিণত হয়। বিদ্রিয়া যাই ঘটুক না কেন, তা ঘটে ইলেকট্রোডের পৃষ্ঠে। এ ধরনের ইলেকট্রোডের বিদ্রিয়া n-যোজী ধাতুর ক্ষেয়ে হবে,

$$M \rightleftharpoons M^{n+} + ne$$

e=ইলেকট্রন। এই শ্রেণীতে হাইড্রোজেন, অক্সিজেন ও হ্যালোজেন ইলেকট্রোডকেও অন্তর্ভুক্ত করা হয়। হাইড্রোজেন গ্যাস H^+ আয়নসমন্ত্রিত দ্রবণে, অক্সিজেন গ্যাস OH^- আয়নসমন্ত্রিত দ্রবণে এবং হ্যালোজেনকে ঐ হ্যালোজেনের আয়নসমন্ত্রিত দ্রবণে দ্রবীভূত করে এই ইলেকট্রোডগুলি তৈরী করা হয়। এইসব ক্ষেত্রে ইলেকট্রোড পদার্থগুলি অপরিবাহী এবং বেশির ভাগ গ্যাসীয় হওয়ায় স্ক্র্যুবিভাজিত প্রাটনাম বা অপর কোন অনাক্রমণযোগ্য ধাতৃর দ্বারা বৈদ্যুতিক সংযোগ স্থাপন করা হয়। এই প্রাটিনাম বা অপর ধাতৃ ইলেকট্রোড পদার্থ ও তার আয়নসমূহের মধ্যে সাম্যের দ্রুত প্রতিষ্ঠায় সাহায্য করে। সাধারণত প্রাটিনামের পাতের উপর স্ক্র্যুবিভাজিত কালো প্রাটনামের তিড়ং-প্রলেপন ঘটানো হয় এবং সেই প্র্যাটিনীকৃত প্রাটনামকে সংযোগরক্ষাকারী ধাতু হিসাবে ব্যবহার করা হয়। এই ইলেকট্রোডসমূহের বিক্রিয়া উপরের মতই হবে। তবে যদি আয়ন অপরা আধানবাহী হয়, তাহলে বিক্রিয়ার সামান্য পরিবর্তন ঘটবে। A^- আয়নের ক্ষেত্রে হবে,

অন্তিজন-হাইম্বন্তাইড ইলেকটোডের বিলিয়া হবে,

$$\frac{1}{2}O_{\bullet} + H_{\bullet}O + 2e \rightleftharpoons 2O\dot{H}^{-1}$$

ষিতীয় প্রকারের ইলেকট্রোডে থাকে একটি থাতু, সেই থাতুর একটি অত্যান্স দ্রবণীয় লবণ এবং ঐ লবণের সংগে সাধারণ অ্যানায়নবিশিষ্ট কোন পদার্থের দ্রবণ, ষেমন $Ag \mid AgCl$ (ক), HCl (জলীয়)। এই ইলেক-ট্রোডগুলি অ্যানায়ন সম্পর্কে প্রতিবর্তী। ইলেকট্রোডে বিক্রিয়া ঘটে দুই চ্চরে, ষেমন

$$Ag \rightleftharpoons Ag^+ + e$$

এবং $Ag^+ + Cl^- \rightleftharpoons AgCl (ক)$

সূতরাং মোট ইলেকট্রোড-বিক্রিয়া হয়

$$Ag + Cl^- \rightleftharpoons AgCl (\bar{\phi}) + e l$$

বিপরীতভাবে লিখলে এই বিক্রিয়া দাঁড়াবে,

AgCl (
$$\sigma$$
)+e \rightleftharpoons Ag+Cl⁻ 1

এই বিক্রিয়া প্রকৃতপক্ষে ক্লোরিন-ক্লোরাইড বিক্রিয়ার সমতৃল্য :

AgCl-এর বিয়োজন চাপ যদি Cl_g -এর চাপের সমান হয় (পরীক্ষাকালীন উক্তায়), তাহলে $Ag \mid AgCl$ (ক), Cl^- ইলেকট্রোড তাপগতিক মতে Cl_g (গ্যা) $\mid Cl^-$ ইলেকট্রোডের সমতৃল্য হবে । বিতীয় প্রকারের ইলেকট্রোড সহজে প্রস্তৃত করা যায় বলে অ্যানায়ন-প্রতিবর্তী ইলেকট্রোড হিসাবে এই ইলেকট্রোড বহল ব্যবহাত হয় ।

দ্রবলে যদি একই আয়ন দৃটি বিভিন্ন জারণ্স্তরে উপস্থিত থাকে তাহলে তৃতীয় প্রকারের ইলেকট্রোড পাওয়া যায়। এই আয়ন দৃটির জারণস্তর পৃথক হওয়ায় একটি বিজারিত ও অপরটি জারিত অবস্থায় আছে মনে করা যায়। এই কারণে এই প্রকারের ইলেকট্রোডকে বিজারণ-জারণ ইলেকট্রোড (reduction-oxidation electrode) বা সংক্ষেপে ইংরেজীতে রেডক্স (redox) ইলেকট্রোড বলা হয়। সংযোগরক্ষাকারী ধাতু ছিসাবে প্রাটিনাম বা অপর কোন অনাক্রমণযোগ্য ধাতু ব্যবহার করা হয়। উদাহরণ—

(Pt)Fe²⁺/Fe³⁺; (Pt)Sn²⁺/Sn⁴⁺; (Pt)Fe(CN)₆⁴⁻/Fe(CN)₆³⁻ প্রভৃতি। ইলোকটোড-বিলিয়া হয় নিয়ন্ত্রপ ঃ

 $Fe^{s+} \rightleftharpoons Fe^{s+} + e$

 $Sn^{s+} \rightleftharpoons Sn^{s+} + 2e$

वा Fe (CN) $_6^{4-}$ \rightleftharpoons Fe(CN) $_6^{8-}$ + e

সাধারণভাবে, বিজ্ঞারিত অবস্থা + জারিত অবস্থা + ne । n= ইলেকট্রনসংখ্যা ।

প্রবাহের দিক (Direction of current flow) । দুটি প্রতিবর্তী তড়িৎ-রারের সঠিক সমন্তরে সৃষ্টি হয় একটি প্রতিবর্তী সেলের। এই সেলে একটি ইলেকট্রোডে বিক্রিয়ার ফলে ইলেকট্রন উৎপত্ম হয় এবং অপর ইলেকট্রোডে সেই ইলেকট্রন বিক্রিয়ায় অংশগ্রহণ করে বিলুপ্ত হয়। এই ইলেকট্রন বহির্বর্তনী দ্বারা বাহিত হয়ে অপর ইলেকট্রোডে উপনীত হয়। যে ইলেকট্রোডে ইলেকট্রন উৎপত্ম হয়, সেই ইলেকট্রোডেই দ্রবণের মধ্যে পরা আয়ন গঠিত হয়। সেই পরা আয়ন স্বভাবতই দ্রবণের মধ্য দিয়ে অপর ইলেকট্রোডের দিকে ধাবিত হয়। সাধারণত যে ইলেকট্রোডে ইলেকট্রন উৎপত্ম হয়, তাকে বী-দিকে এবং যে ইলেকট্রোডে ইলেকট্রন অপসৃত হয়, তাকে ডানদিকে লেখা হয়। বী-দিকের ইলেকট্রোডে ইলেকট্রন বেশি থাকে এবং ডানদিকের ইলেকট্রোডে ইলেকট্রন কম থাকে। বী-দিকের ইলেকট্রোডকে ধণ্যিহ্ন এবং ডানদিকের ইলেকট্রোডকে ধণ্যিহ্ন এবং ডানদিকের ইলেকট্রোডকে ধণ্যিহ্ন এবং ডানদিকের ইলেকট্রাডকে ধণ্যিহ্ন এবং ডানদিকের ইলেকট্রোডকে বাম থেকে ডান দিকে, অতএব পরা তড়িৎ-প্রবাহের দিক হবে ডান থেকে বামে।

কোন্ ইলেকট্রোড ইলেকট্রন-দাতা এবং কোন্ ইলেকট্রোড ইলেকট্রন-গ্রহীত। হিসাবে কাজ করবে তা নির্ভর করবে কোন ইলেকট্রোডের ইলেকট্রন উৎপাদন করার প্রবণতা কতথানি তার উপরে। এই প্রবণতা বার বেশি তাকে বা-দিকে লিখতে হবে। এই অবস্থায় সৃষ্ট সেলের E.M.F. ধনাত্মক হবে।

অতএব কোন সেলের E.M.F. (তার চিহুসহ) সেই সেলের মধ্য দিয়ে পরা আয়নের বাঁ-দিক থেকে ডার্নাদকে যাবার অথবা অপরা আয়নের ডার্নাদক থেকে বাঁ-দিকে যাবার স্বতঃস্ফূর্ত প্রবণতাকে বোঝায়।

ি ভৌত রসায়নবিদ্দের মধ্যে এমন অনেকে আছেন, বার। E.M.F.-এর চিহ্ন এবং ইলেক্ট্রোভের বিভব সম্পর্কে ঠিক বিপরীত ধারণা পোষণ করেন।]

প্রতিবর্তী সেলে বিক্রিয়া: সেলের দৃটি ইলেকট্রোডে দৃটি বিভিন্ন বিক্রিয়া সংঘটিত হয়। এর মধ্যে বাঁ-দিকের ইলেকট্রোডে ইলেকট্রন উৎপাদনকারী এবং ডার্নাদকের ইলেকট্রোডে ইলেকট্রন-অপসারণকারী বিক্রিয়া সংঘটিত হবে। এই দৃটি বিক্রিয়ার যোগফলই হবে সেলের মোট বিক্রিয়া। নিচেক্রেকটি সেলের সেল-বিক্রিয়া নির্ণয় করার প্রণালী বর্ণিত হল।

(i) ভ্যানিয়েল সেল, Zn | ZnSO, (জলীয়) : CuSO, (জলীয়) | Cu (: চিহুটি সচ্ছিদ্র পার্টিশন নির্দেশক)

বী-হাতি ইলেকট্রোডে বিক্রিয়া ঃ $Zn
ightleftharpoons Zn^{2+} + 2e$ ভানহাতি ইলেকট্রোডে বিক্রিয়া ঃ $Cu^{2+} + 2e
ightleftharpoons Cu$

মোট সেল বিক্রিয়া ঃ $Zn + Cu^{2+} \rightleftharpoons Zn^{2+} + Cu$

যদিও ইলেকট্রোড-বিক্রিয়ায় ইলেকট্রন জাত বা বিক্রিয়ক হিসাবে থাকে, তথাপি মোট সেল-বিক্রিয়ার কোন দিকে কোন ইলেকট্রন থাকবে না। বাঁ-হাতি ইলেকট্রোডে জাত ইলেকট্রনের সংখ্যা যদি ডানহাতি ইলেকট্রোডের বিক্রিয়ক ইলেকট্রনের সংখ্যার সমান না হয়, তাহলে যথাযথ গুণিতক দ্বারা গুণ করে উভরপক্ষের ইলেকট্রনের সংখ্যা সমান করে নিতে হবে। এই ইলেকট্রনসংখ্যা সেলের মোট বিক্রিয়ার ফলে প্রাপ্ত ফ্যারাডের (তাঁড়ং-পরিমাণ) সমান হয়। এক্রেরে সম্পূর্ণ সেল-বিক্রিয়ার ফলে, অর্থাং এক গ্রাম পরমাণ্ Zn ও এক গ্রাম আয়ন Cu^{s+} -এর মধ্যে সম্পূর্ণ বিক্রিয়ার ফলে দৃই ফ্যারাডে তাঁড়ং পাওয়া যাবে।

জানহাতি ইলেকটোডে বিক্রিয়া ঃ $AgCl(\phi) + e \rightleftharpoons Ag + Cl^-$ । জানহাতি বিক্রিয়াকে 2 দ্বারা গুণ করার পর যোগ করে মোট সেল-বিক্রিয়া পাওয়া যায়, $Fe + 2AgCl(\phi) \rightleftharpoons 2Ag + Fe^{a+} + 2Cl^-$ ।

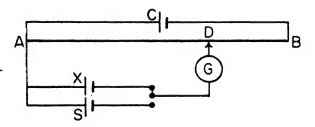
(iii) Ag | AgCl (ক), $KCl (জলীয়) : AgNO_s (জলীয়) | Ag$ বাঁ-হাতি ইলেকট্রোডে বিল্রিয়া ঃ $Ag + Cl^- \rightleftarrows AgCl (ক) + e$ ডানহাতি ইলেকট্রোডে বিলিয়া ঃ $Ag^+ + e \rightleftarrows Ag$

মোট সেল-বিফিয়া : $Ag^+ + Cl^- = AgCl$ (ক)

(iv) $H_a | NaOH (জলীর) : HCl (জলীর) | H_a$ বী-হাতি ইলেকটোডে বিচিয়ে : $\frac{1}{2}H_a \rightleftarrows H^+ + e$ (প্রাথমিক) $\frac{H^+ + OH^- = H_aO ($ বিতীয় জর) $\frac{1}{2}H_a + OH^- = H_aO + e$

ডানহাতি ইলেকট্রোডে বিক্রিয়া ঃ $H^+ + e \rightleftharpoons \frac{1}{2}H$, এক ফ্যারাডের জন্য মোট সেল-বিক্রিয়া ঃ $H^+ + OH^- = H$, O ।

E.M.F. মাপন ঃ পোগেনডফে র (Poggendorf) পদ্ধতি অনুসারে পোটেনশিওমিটার (potentiometer) যদ্দের সাহায্যে সেলের E.M.F. মাপা হয় । সম্পূর্ণ যদ্দাটি (9'1) নং চিত্রে দেখানো হল । AB একটি উচ্চরোধসম্পন্ন তার । এই তারটি সর্বত্র একরূপ (uniform) এবং সাধারণত প্লাটিনাম, প্লাটিনাম-ইরিডিয়াম অথবা উচ্চরোধসম্পন্ন অপর কোন ধাতুর তৈরী । তারটিকে একটি মিটার ক্ষেল বরাবর শক্ত করে এবং টান করে রাখা



চিত্ৰ 9.1. E.M.F. মাপন (পোগেনডৰ্ক)

হয়। C একটি সেল, তড়িৎ-প্রবাহের উৎস। এই সেলের মেরু-দৃটিকে বথাক্রমে A ও B প্রান্তে যুক্ত করা হয়। পরীক্ষাধীন সেল X-কে এমনভাবে যুক্ত করা হয় যে C এবং X সেলছয়ের পরা মেরুছয় একই দিকে থাকে। X-এর অপরা মেরুর সংগে একটি গ্যালভানোমিটার যোগ করা হয় এবং এই গ্যালভানোমিটারের সংগে অবাধে চলনশীল একটি স্পর্শক D যুক্ত করা হয়। এই স্পর্শক AB তারকে স্পর্শ করে থাকে। D-কে ভাইনে অথবা বারে সারিয়ে এমন একটি অবস্থানে নিয়ে আসা হয় যখন গ্যালভানোমিটারের (G) মধ্য দিয়ে কোন তড়িং প্রবাহিত হয় না। এই বিন্দুকে প্রশমবিন্দু বলা হয়। ধরা যাক X-এর ক্ষেত্রে এই বিন্দু D। এরপর সৃইচের সাহাব্যে গ্যালভানোমিটারকে X-থেকে বিচ্ছিম করে X-এর মত একই ভাবে বর্তনীতে

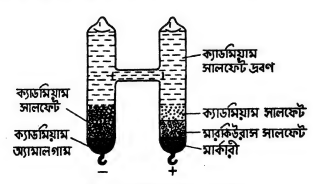
সংবৃক্ত প্রমাণ সেল S-এর সংগো যুক্ত করা হর এবং নৃতন প্রশামবিন্দু D' নির্ণর করা হর । X-এর E.M.F, E_x , তারটির A এবং D-এর মধ্যে এবং S-এর E.M.F., E_x , A এবং D'-এর মধ্যে বিভবপার্থক্যের সমান হবে । সূতরাং

$$\frac{E_x}{E_z} = \frac{\mathrm{AD}}{\mathrm{AD}'}$$
, an, $E_x = \frac{\mathrm{AD}}{\mathrm{AD}'} \cdot E_z$,

 ${
m AD}$ এবং ${
m AD}'$ -এর দৈর্ঘ্য মিটার ক্ষেল থেকে পাওরা যায় এবং E, জানা থাকায় E_{σ} সহজেই হিসাব করা যায় ।

এই পদ্ধতিতে বখন প্রশমবিন্দু পাওয়া যায় তখন বর্তনীর মধ্য দিয়ে কোন তড়িৎ প্রবাহিত হয় না। যেহেতু অতিক্ষুদ্র পরিমাণ তড়িৎ-প্রবাহের ক্ষেত্রেই কোন সেল তাপগতিকমতে প্রতিবর্তী হয়, অতএব এই অবস্থায় X সেলটি প্রতিবর্তী আচরণ করে।

প্রমাণ সেল (Standard cell): পোগেনডফের পদ্ধতিতে কোন সেলের E.M.F. মাপনের জন্য একটি প্রমাণ সেল দরকার হয়। এই সেলের E.M.F. সঠিকভাবে জানা থাকা প্রয়োজন। সাধারণত নিয় উক্তা-গৃণাংক-বিশিষ্ট এবং সময়ের সংগে অপরিবর্তনীয় E.M.F.-বিশিষ্ট সেলকেই প্রমাণ সেল হিসাবে ব্যবহার করা হয়ে থাকে। এরূপ একটি সেল হল ওয়েন্টনের ক্যাডিয়য়াম সেল (Weston's cadmium cell)।



চিত্র 9.2. ওরেস্টনের ক্যাডিমিরাম সেল

এই সেলের একটি ইলেকট্রোড হল সম্পৃক্ত ক্যাডমিরাম সালফেট ($3CdSO_{\bullet}$, $8H_{\bullet}O$) দ্রবলে রক্ষিত 12.5% ক্যাডমিরাম অ্যামালগাম এবং অপর

ইলেকটোডটি হল একই দূবণে রক্ষিত মার্কারী ও কঠিন মার্রাক্টরাস সালকেটের মিশ্রণঃ

12[·]5% Cd(Hg)|3CdSO₄,8H₂O (সম্পৃক্ত দ্রবণ), Hg₂SO₄ (ক)|Hg

সেলটি একটি H আফুতির নলে তৈরী করা হয়। এর খাড়া নলের নিচের দিকে ডার্নাদকে থাকে মার্কারী-মার্রাক্টরাস সালফেট মিশ্রণ এবং বাঁ-দিকে থাকে 12.5% ক্যার্ডামিয়াম অ্যামালগাম। উভয় নলেই উপরোক্ত দ্রব্যগুলির উপরে থাকে $3CdSO_4$, $8H_4O$ -এর কেলাস। নলটির বাকী অংশ ক্যার্ডামিয়াম সালফেটের সম্পৃক্ত দ্রবণ দ্বারা পূর্ণ করা হয়।

ওরেন্টনের ক্যাডিমিয়াম সেলের $E.M.F.\ 20^{\circ}C$ উক্তায় 1.0183 ভোল্ট এবং প্রতি ডিগ্রী উক্তার্গন্ধির ফলে এর $E.M.F.\ 4\times10^{-4}$ বা 0.0004 ভোল্ট কমে যায়।

অনেক ক্ষেত্রে 'অসম্পৃক্ত ক্যাডিয়াম সেল'-ও ব্যবহার করা হয়। এই সেলে $4^{\circ}C$ উক্ষতায় ক্যাডিয়াম সালফেটের সম্পৃক্ত দ্রবণ ব্যবহার করা হয়। এই দ্রবণ সাধারণ উক্ষতায় অসম্পৃক্ত হয় এবং এক্ষেত্রে সেলের মধ্যে $3CdSO_{\bullet}$, $8H_{\circ}O$ -এর কেলাসও রাখা হয় না। এই সেলের উক্ষতাগুণাংক আরও কম। $20^{\circ}C$ উক্ষতায় এর E.M.F. 1'0186 ভোল ।

প্রতিবর্তী সেলে মুক্তশক্তি ও তাপের পরিবর্তন (Free energy and heat changes in reversible cells): প্রতিবর্তী সেলের অভ্যন্তরে যে রাসার্য়ানক বিলিয়া সংঘটিত হয়, তার শক্তি থেকেই বিদ্যুংশক্তি পাওয়া যায়। প্রথমদিকে এরূপ ধারণা করা হয়েছিল যে সেলের অভ্যন্তরে সংঘটিত বিলিয়ার ফলে উদ্ভূত তাপ মাত্রিকভাবে রূপান্তরিত হয় বিদ্যুংশক্তিতে। বিদ সেলটির E.M.F. E এবং সেল-বিলিয়ার ফলে n ফ্যারাডে (F) তিড়ং পাওয়া যায়, তাহলে মোট বিদ্যুংশক্তি হবে nFE ভোল্টকুলমু বা জ্বল। উদ্ভূত তাপের ক্ষেত্রে ΔH ঝণাত্মক হবে। সূতরাং $\Delta H = -nFE$ হবে। পরবর্তী কালে দেখা যায় যে অধিকাংশ ক্ষেত্রেই এই সম্পর্ক খাটে না। প্রকৃতপক্তে বাঁটিক শক্তি বা কাক্ত হবে মগুলের গির্সু-এর মৃক্তশক্তির হ্রাসের সমান। কারণ এই মৃক্তশক্তি হ্রাস $(-\Delta G)$ মগুলক্ত নীট কান্সের সমান, অর্থাৎ আয়তনের প্রসারণ্ডনিত কাক্ত বাজ ব্যতীত অন্যান্য কান্ডের সমান। অতঞ্জব

এই সমীকরণকে নিতাচাপে উষ্টতা সম্পর্কে ব্যাসকলিত করে পাওয়া বার,

$$\left[\frac{\partial (\Delta G)}{\Delta T} \right]_{P} = -nF \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right)_{P} \qquad \cdots \qquad (2)$$

 $(\partial E/\partial T)_P$ নিত্যচাপে উষ্ণতার সংগে E.M.F.-এর পরিবর্তনের হার এবং একে E.M.F.-এর উষ্ণতা-গুণাংক বলা হয়। গিব্স্-হেল্ম্হোল্ংস্ সমীকরণ হল

$$\Delta G = \Delta H + T \left[\frac{\partial (\Delta G)}{\partial T} \right]_{P} \qquad \cdots \qquad (3)$$

(1), (2) ও (3) নং সমীকরণসমূহের সমন্ত্র ঘটিয়ে পাওয়া যায়

$$-nFE = \Delta H - nFT \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right)_{P} \qquad \cdots \qquad (4)$$

ৰা
$$\Delta H = -nFE + nFT \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right)_{P}$$
$$= -nF \left[E - T \left(\frac{\partial E}{\partial T} \right)_{P} \right] \qquad \cdots \qquad (5)$$

(5) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে যে নির্দিন্ট উষ্ণতার কোন সেলের E.M.F. এবং E.M.F.-এর উষ্ণতা-গুণাংক জানা থাকলে সেলের অভ্যন্তরে সংঘটিত বিক্রিয়ার তাপ ΔH নির্ণয় করা যাবে ।

ক্যালরিমিতিক উপায়েও ΔH নির্ণয় করা যায়। বছ বিক্রিয়ার ক্ষেটে E.M.F. থেকে এবং তাপীয় উপায়ে ΔH নির্ণয় করে দেখা গেছে যে উভয়ের মধ্যে মিল সম্ভোষজনক। যেহেতৃ E.M.F.-এর উষ্ণতা-গুণাংক অধিকতর সঠিকভাবে নির্ণয় করা যায়, সেইজন্য E.M.F. পদ্ধতিতে নির্ণয়ত কোন বিক্রিয়ার বিক্রিয়া-তাপ অধিকতর সঠিক বলে মনে করা হয়।

উলাছরণ: $Ag \mid AgCl$ (क), KCl (জলীয়), $Hg_sCl_s(\pi) \mid Hg$ সেলের বিক্রিয়ার বিক্রিয়া-তাপ $25^\circ C$ উক্তায় নির্ণয় কর। $25^\circ C$ উক্তায় এই সেলের তড়িচ্চালক বল 0.0455 ভোল্ট এবং এর উক্তা-গুণাংক 3.38×10^{-4} ভোল্ট প্রতি ডিগ্রী। সেল-বিক্রিয়াটি উল্লেখ কর।

এক ফ্যারাডে বিদ্যুতের জন্য বিক্রিয়া,

বাঁ-হাতে
$$Ag + Cl^- = AgCl + e$$

ডানহাতে $\frac{1}{2}Hg_sCl_s + e = Hg + Cl^-$

মোট সেল-বৈকিয়া,
$$Ag + \frac{1}{2}Hg_{2}Cl_{2} = AgCl + Hg$$

একেরে
$$\Delta H = -F[E - T(\partial E/\partial T)_P]$$
;

$$F = 96,500$$
 কুলম ; $E = 0.0455$ ভোল্ট ; $T = 25 + 273 = 298$ ° K

এবং (১
$$E$$
/১ T) $_{ exttt{P}}=+3.38 imes10^{-4}$ ভোল্ট ডিগ্রী $^{-1}$ । সূতরাং

$$\Delta H = -96,500 [0.0455 - 298 \times 3.38 \times 10^{-4}]$$

= 5326 ভোল্টকুলয় বা জ্ল

 $=5326/4^{\circ}2=1269$ क्रामित ।

গাঁচুতা সেল (Concentration cells) ঃ এমন কতকগুলি সেল আছে, যার অভ্যন্তরে কোন রাসায়নিক বিচিয়া সংঘটিত হয় না, কিল্পু এক ইলেকট্রোড থেকে অপর ইলেকট্রোডে কিছু কিছু পদার্থের স্থানাত্তরণ ঘটে। এই স্থানাত্তরণ প্রক্রিয়ার গিব্স্-বিভব পরিবর্তনের ফলেই ওইসকল সেলের E.M.F.-এর সৃষ্টি হয়। সাধারণত তড়িং-বিশ্লেষ্যের স্থানাত্তরণের ফলে তড়িং-বিশ্লেষ্যের গাড়্য এক ইলেকট্রোডে হ্রাস পায় এবং অপর ইলেকট্রোডে বৃদ্ধি পায়। E.M.F.-এর উৎপত্তি এই গাড়্য পরিবর্তনের সংগে সংশ্লিষ্ট হওয়ায়, এই ধরনের সেলকে গাড়ভা সেল বলা হয়। উদাহরণম্বরূপ

(i) H_s (1 আটমসফিয়ার) $|HCl(c_1):HCl(c_2)|H_s$ (1 আটমসফিয়ার)

এই সেলে স্থানান্তরণ ঘটে :

$$\frac{1}{2}H_{2}$$
 (বাঁ-হাতে) + $H^{+}(c_{2}) = \frac{1}{2}H_{2}$ (ডানহাতে) + $H^{+}(c_{1})$

(ii) H_s|HCl(c₁)AgCl(ক)|Ag|AgCl(ক)HCl(c₂)|H_s
নীট স্থানান্তরণ:ঃ∕

$$\frac{1}{2}$$
H₂ (বাম)+ HCl (c_2) = $\frac{1}{2}$ H₂ (ਯਾਜ)+ HCl(c_1)।

গাঢ়তা সেল দুই প্রকারের—বহনবজিত (without transference) ও বহনসমন্ত্রিত (with transference)। প্রথম প্রকারে তরল-তরল

সাক্ষাং সংযোগ না থাকার তড়িং বাহিত হবার সমর বহনের নিমিন্ত আরনের ছানাত্তরণ হয় না । উপরের (ii) নং সেলটি এই প্রকারের । বিতীর প্রকারের সেলে তরল-তরল সাক্ষাং সংযোগ থাকার সেল-বিক্রিয়াহেতু ছানাত্তরণ ছাড়াও তড়িং-বহননিমিন্ত কিছু আয়নের ছানাত্তরণ ঘটে । উপরের (i) নং সেলটি এই প্রকারের ।

বহনবর্জিভ গাঢ়ভা সেল (Concentration cells without transference): এই ধরনের গাঢ়তা সেলের প্রধানতম বৈশিষ্ট্য এই যে তরল-তরল সাক্ষাং সংযোগ থাকবে না। নিচের সেলিটি ধরা যাক:

 H_s (1 আটেমসফিয়ার)|HCl (c_s), AgCl (ক)|Ag|AgCl (ক), $HCl(c_s)|H_s$ (1 আটেমসফিয়ার)

c মোলার গাঢ়ত্ব নির্দেশক। এই সেলটি প্রকৃতপক্ষে দৃটি সেলের সমন্বরে তৈরী—

- (i) H_s (1 আটমসফিয়ার) $|HCl(c_1)$, AgCl (ক)|Ag এবং (ii) Ag|AgCl (ক), HCl $(c_2)|H_s$ (1 আটমসফিয়ার)
- (i) ও (ii) নম্বর প্রকৃতপক্ষে একই সেল, (ii) নম্বরকে (i) নম্বরের বিপরীতভাবে লেখা হরেছে। (i) ও (ii) নম্বরে HCl গাঢ়েছ এক নর। (i) নম্বর সেলে যে বিক্রিরা ঘটবে, (ii) নম্বর সেলে তার ঠিক বিপরীত বিক্রিয়া ঘটবে। এক ফ্যারাডে তড়িছ-প্রবাহের জন্য (i) নম্বর সেলের বিক্রিয়া হবে,

 $\frac{1}{2}H_s$ (1 আটমস) + AgCl (ক) = $HCl(c_s) + Ag$ (ii) নম্বর সেলের বিভিন্না হবে,

 $Ag + HCl(c_a) = AgCl(\phi) + \frac{1}{2}H_a(1 \text{ আটমস})$ ।

উভর বিক্রিয়া যোগ করলে দেখা যায় যে সেলে কোন রাসায়নিক বিক্রিয়া হয় না, কিন্তু নিয়োক্ত ছানান্তরণ ঘটে । $\frac{1}{2}$ গ্রাম অণু হাইড্রোক্তেন গ্যাস ও 1 গ্রাম অণু কঠিন AgCl বা-দিকের সেল থেকে ডানদিকে যায় এবং 1 গ্রাম অণু HCl ডানদিকের সেল (c_s) থেকে বা-দিকের সেলে (c_s) যায় । হাইড্রোক্তনকে আদর্শ গ্যাস ধরে নিলে 1 বায়্মগুল চাপে তার ছানান্তরণের জন্য গিব্ স্-বিভবের কোন পরিবর্তন হবে না । কঠিন AgCl-এর সক্রিয়ত। 1 হওরার, তার স্থানান্তরণের জন্যও গিব্ স্-বিভবের কোন পরিবর্তন

ঘটবে না। একমাত্র 1 গ্রাম অণু HC1-এর স্থানাত্তরণের জন্য গিব ্স্-বিভবের পরিবর্তন ঘটবে, কারণ প্রারম্ভিক ও শেষ অবস্থার দুটি HC1 দ্রবণের গাঢ়েছ এবং স্থভাবতই সাঁচেয়তা এক হবে না। এক গ্রাম অণু HC1 এক গ্রাম আয়ন H^+ ও এক গ্রাম আয়ন $C1^-$ এর সমান। স্তরাং প্রকৃত স্থানাত্তরণ হবে ডানিদিক থেকে বাঁ-দিকে এক গ্রাম আয়ন H^+ এবং এক গ্রাম আয়ন $C1^-$ -এর । μ_{H^+} এবং μ_{C1^-} যথাচেমে H^+ ও $C1^-$ আয়নের রাসায়নিক বিভব হলে গিব ্স্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG) পাওয়া বাবে নিচের সমীকরণ অনুসারে ঃ

$$\Delta G = (\mu_{H+})_1 - (\mu_{H+})_2 + (\mu_{Cl-})_1 - (\mu_{Cl-})_2 \qquad \cdots \qquad (6)$$

অন্তপ্রতার 1 এবং 2 যথাক্রমে বাম এবং ডানদিকের সেল নির্দেশক।

কোন পদার্থের রাসায়নিক বিভব μ ও সেই পদার্থের সন্ধ্রিয়ত। α-এর মধ্যে সম্পর্ক হল,

$$\mu = \mu^{\circ} + RT \ln a \qquad \cdots \qquad (7)$$

 μ^o -কে ঐ পদার্থের প্রমাণ রাসারনিক বিভব বলা হয়। এই সমীকরণকে ব্যবহার করলে (6) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\Delta G = RT \ln \frac{(a_{\text{H}^{+}})_{1}}{(a_{\text{H}^{+}})_{2}} + RT \ln \frac{(a_{\text{Cl}^{-}})_{1}}{(a_{\text{Cl}^{-}})_{2}}$$

$$= RT \ln \frac{(a_{\text{H}^{+}})_{1}(a_{\text{Cl}^{-}})_{1}}{(a_{\text{H}^{+}})_{2}(a_{\text{Cl}^{-}})_{2}} \qquad \cdots \qquad (8)$$

যেহেতু $\Delta G = -nFE$ এবং n একেতে 1, সেই কারণে

$$-FE = RT ln \frac{(a_{H+})_{1}(a_{Cl-})_{1}}{(a_{H+})_{2}(a_{Cl-})_{2}}$$

E= সেলের ${
m E.M.F.}$ এবং F= ফ্যারাডে ।

র্যাদ বাম ও ডানাদকের HCl দ্রবণেব গড় সাঁক্রয়ত। বথাক্রমে a_1 এবং a_2 হয়, তাহলে

$$a_1^2 = (a_{H^+})_1(a_{Cl^-})_1$$
 and $a_2^2 = (a_{H^+})_2(a_{Cl^-})_2$... (10)

সূতরাং
$$E = \frac{RT}{F} ln \frac{a_s}{a_1}^2 = \frac{2RT}{F} ln \frac{a_s}{a_1} \qquad \cdots \qquad (11)$$

(9) ও (11) নম্বর সমীকরণ বারা সেলের E.M.F. পাওরা বার।

বণি HC1 প্রবণম্বরের মোল্যাল গাঢ়ম ও গড় সন্দিরতা গুণাংক বথানেমে m_1 , γ_1 এবং m_2 , γ_2 হর, তাহলে (11) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যার

$$E = \frac{2RT}{F} \ln \frac{m_{\bullet} \gamma_{\bullet}}{m_{\bullet} \gamma_{\bullet}} \qquad \cdots \qquad (12)$$

আ্যানালগান সেল (Amalgam cells): এইপ্রকার সেলে বিভিন্ন সাঁচ্ররতাবিশিন্ট একই প্রকার দৃটি থাতব অ্যামালগাম ইলেকট্রোড একটি সাধারণ তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের দ্রবলে ড্বিরে দেওয়া হয়। এই তড়িং-বিশ্লেষ্যে ইলেকট্রোড থাতুর আয়ন থাকে। উদাহরণস্বরূপ,

$$Zn(Hg)$$
 $ZnSO_4$ (জলীয়) $Zn(Hg)$ $(a_{Zn}=a_1)$ (a_{Zn}^{2+})

এইপ্রকার সেলের E.M.F. সম্পূর্ণত দুটি আমালগামের সচিয়তার উপর নির্ভরশীল হওয়ায়, একে ইলেকট্রোড-গাড়ভা সেল (electrode concentration cell) বলা যায়।

উপরোক্ত অ্যামালগাম সেলে বিক্রিয়া ঘটে নিম্নরূপ ঃ বাঁ-হাতি ইলেকটোড়ে দুই ফ্যারাডের জন্য

$$Zn(a_1) \rightleftharpoons Zn^{2+}(a_{Zn^{2+}}) + 2e$$

ডানহাতি ইলেকটোডে দুই ফ্যারাডের জন্য

$$\operatorname{Zn}^{2+}(a_{\operatorname{Zn}_{2}+}) + 2e \rightleftharpoons \operatorname{Zn}(a_{s})$$

দুই ফ্যারাডের জন্য মোট সেল-বিক্রিয়া

$$Zn(a_1) = Zn(a_2)$$

এই বিক্রিয়া থেকে দেখা যাচ্ছে যে এই সেলে নীট কোন বিক্রিয়া হয় না। স্থানান্তরণ ঘটে এক গ্রাম অণু Z_{1} -এর বাঁ-হাতি থেকে ডানহাতি ইলেকটোডে। এই স্থানান্তরণের জন্য গিব্স্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG) হবে,

$$\Delta G = (\mu_{Zn})_s - (\mu_{Zn})_1 = \mu^{\circ}_{Zn} + RT \ln a_s - \mu^{\circ}_{Zn} - RT \ln a_1$$

$$= RT \ln \frac{a_s}{a_s}$$

সেলের E.M.F. E হলে, $\Delta G = -2FE$ । সূতরাং

$$E = \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_1}{a_2} \qquad \cdots \qquad (13)$$

আমালগাম সেলের ন্যায় আর একপ্রকার সেল আছে—তারা হল গ্যাস-গাঢ়ত্ব সেল (gas concentration cells)। বেমন দৃটি ভিন্ন চাপে হাইড্রোজেন গ্যাস রেখে দৃটি ইলেকট্রোড তৈরী করা হল, একই তড়িৎ-বিশ্লেষ্য HCl।

(Pt)
$$H_s(p_s) \mid HCl(क्लोग्न) \mid H_s(p_s) (Pt)$$

এক ফ্যারাডের জন্য বিক্রিয়া

বাঁ-হাতে
$$\frac{1}{2}H_{s}(p_{1}) \rightleftarrows H^{+} + e$$
 ডানহাতে $H^{+} + e \rightleftarrows \frac{1}{2}H_{s}(p_{s})$ নীট বিক্রিয়া $\frac{1}{2}H_{s}(p_{1}) = \frac{1}{2}H_{s}(p_{3})$ ।

হাইড্রোজেনকে আদর্শ গ্যাস এবং সক্রিরতা ও চাপ সমান ধরে নিয়ে সহজেই দেখানো যায় যে এই সেলের E.M.F. (E) হবে,

$$E = \frac{RT}{F} \ln \left(\frac{p_1}{p_2} \right)^{\frac{1}{2}} = \frac{RT}{2F} \ln \frac{p_1}{p_2}$$

অ্যামালগাম বা গ্যাস-গাঢ়ম্ব সেলে কেবলমাত্র একটি তড়িং-বিশ্লেষ্য ব্যবহাত হয়। এক্ষেত্রে তরল-তরল সংযোগ ঘটে না।

সক্রিয়তা শুণাংক নির্ণয় (Determination of activity coefficients): একটি বহনবজিত গাঢ়তা সেল ধরা যাক—

 H_3 (1 आर्षेमत्र) | HCl (c_1), AgCl (क) | Ag | AgCl (क),

এই সেলটি দৃটি সেলের যোগফল, দ্বিতীয়টি প্রথমটির বিপরীত। বদি প্রথমটির $E.M.F.\ E_1$ এবং দ্বিতীয়টির $E.M.F.\ -E_2$ (বিপরীতভাবে লেখা থাকায় — চিহ্ন) হয়, তাহলে সমগ্র সেলের E.M.F. হবে E_1-E_2 । E_1 এবং E_2 যথান্তমে সন্তিয়তা a_1 এবং a_2 দারা নিশ্যিত হয়।

$$E_1 - E_2 = \frac{2RT}{F} \ln \frac{a_2}{a_1} \qquad \cdots \qquad (14)$$

সাঁচ্রতা a_2 বাদ 1 হর, E_2 -এর পারবর্তে E° লেখা বাবে। E° হল অর্ধ সেলের E.M.F. বখন সাঁচরতা 1। এই অবস্থায় E_1 এবং a_1 -এর পারবর্তে বথাক্রমে E এবং a লিখে (14) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$E - E^{\circ} = -\frac{2RT}{F} \ln a \qquad \cdots \qquad (15)$$

বাদ a সাঁক্ররতাবিশিষ্ট প্রবাগের মোল্যাল গাঢ়ম্ব m এবং গড় সাঁক্ররতা গুণাংক γ হয়, তাহলে $\gamma=a/m$ হবে । (15) নং সমীকরণের উভর্নাদকে $\frac{2RT}{F}$ lnm যোগ করে পাওয়া যায়,

$$E + \frac{2RT}{F} \ln m - E^{\circ} = -\frac{2RT}{F} \ln \frac{a}{m} = -\frac{2RT}{F} \ln \gamma$$
... (16)

 $25^{\circ}C$ উক্তায় 2.303~RT/F = 0.059 হওয়ায়,

$$E + 0.118 \log m - E^{\circ} = -0.118 \log \gamma \quad \cdots \quad (17)$$

E এবং m পরিমাপযোগ্য রাশি। E° -এর মান জানতে পারলে Y নির্ণয় করা যাবে। E° হল একক সন্দিয়তায় অর্থ সেলের E.M.F.। অতিলঘু দ্রবংগ অর্থাং $m \to 0$ অবস্থায় $\gamma = 1$ হয়। সেই অবস্থায় $E^{\circ} = E + 0.118 \log m$ হবে। সাধারণত $E + 0.118 \log m$ -এর পরীক্ষালক মান \sqrt{m} -এর বিপরীতে স্থাপন করে লেখচিত্র অঞ্চন করা হয়। এই লেখকে $\sqrt{m} = 0$ পর্যন্ত বাঁধত করে যে ছেদক পাওয়া যায় তার থেকে E° নির্ণয় করা হয়। ছেদকের দৈর্ঘাই E° -এর মান।

বহনসম্বিত গাঢ়তা সেল (Concentration cells with transference)ঃ নিচের সেলটি ধরা যাকঃ

 H_s (1 আটমস) $|HC|(c_1)$ $:HC|(c_2)$ $|H_s|$ (1 আটমস) c_1 এবং c_s দৃটি HC| দ্রবণের মোলার গাঢ়ছ নির্দেশক। এই দৃই দ্রবণের মধ্যে এক সচ্ছিদ্র পার্টিশন থাকে। এইভাবে দৃটি দ্রবণের মধ্যে একটি সরাসরি সংযোগ প্রতিষ্ঠিত হয়। তড়িংপ্রবাহ চলার সময়ে সাধারণ সেলবিচিয়া ছাড়াও তড়িং-বহনের নিমিত্ত তড়িং-বিশ্লেষ্যের স্থানান্তরণ ঘটে। এর ফলে অতিরিক্ত যে E.M.F. পাওয়া যায়, তাকে ভরল-সংযোগ বিভব (liquid

junction potential) বলা হয়। এই সেলের E.M.F.-সমীকরণ নির্ণয়ের জন্য বিভিন্ন স্থানাত্তরণ নিচের মত হিসাব করা হয়।

এক ফ্যারাডে তড়িতের জন্য বা-দিকে এক গ্রাম আয়ন H^+ তৈরী হবে এবং ডানদিকে এক গ্রাম আয়ন H^+ হাইড্রোজেন গ্যাসে পরিপত হবে । t_+ এবং t_- যথাক্রমে H^+ এবং Cl^- আয়নের বহনাংক হঙ্গে, বা-দিক থেকে ডানদিকে t_+ গ্রাম আয়ন H^+ এবং ডানদিক থেকে বা-দিকে t_- গ্রাম আয়ন Cl^- স্থানান্তরিত হবে । ফলে বা-দিকে H^+ আয়নের নীট উৎপাদন হবে $(1-t_+)$ বা t_- গ্রাম আয়ন । তাহলে H^+ আয়নের নীট স্থানান্তরপ হল ডানদিক থেকে বা-দিকে t_- গ্রাম আয়ন । ডানদিক থেকে বা-দিকে স্থানান্তরিত Cl^- আয়নের পরিমাণও t_- গ্রাম আয়ন । অর্থাৎ এক ফ্যারাডে তড়িৎপ্রবাহের ফলস্বরূপ t_- গ্রাম অব্ HCl ডার্নদিক থেকে বা-দিকে স্থানান্তরিত Cl^-

$$H_s \mid HCl(c_s) \mid H$$
 $\frac{1}{2}H_s \rightarrow H^+$
 $H^+ \rightarrow \frac{1}{2}H_s$
 $t_ Cl^- \leftarrow -- HCl(c_s) \mid H$
 $H^+ \rightarrow \frac{1}{2}H_s$

আয়নসমূহের স্থানান্তরণের ফলে সেলের গিব্স্-বিভবের পরিবর্তন (১৫) হবে,

 $\Delta G = t_-[(\mu_{\rm H^+})_{_1} - (\mu_{_{\rm H^+}})_{_2}] + t_-[(\mu_{\rm Cl^-})_{_1} - (\mu_{\rm Cl^-})_{_2}]$ \cdots (18) μ -সমূহ অন্তপ্রতায়ে উল্লেখিত পদার্থসমূহের রাসায়নিক বিভব । সচ্নিয়তাকে a দ্বারা চিহ্নিত করে এবং $\mu = \mu^{\rm o} + RT lna$ মনে রেখে উপরের সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$\Delta G = t_R T \ln \frac{(a_{H^+})_1 (a_{Cl^-})_1}{(a_{H^+})_2 (a_{Cl^-})_2} \qquad \cdots \qquad (19)$$

গড় সক্রিয়তা a হলে, $a^s = (a_{H^+})(a_{Cl^-})$,

$$\therefore \quad \Delta G = 2t - RT \ln \frac{a_1}{a_2} \qquad \qquad \cdots \qquad (20)$$

অন্তপ্রতায় 1 ও 2 বাঁ-দিক ও ডার্নাদকের দ্রবণ নির্দেশক। সেলের E.M.F. E_t হলে, $\Delta G = -FE_t$ । সৃতরাং

$$E_t = 2t_- \frac{RT}{F} \ln \frac{a_s}{a_s} \qquad \qquad \cdots \qquad (21)$$

বছনাংক নির্ণন্ন (Determination of transport number) \mathbf{z} যে আরনের বহনাংক নির্ণন্ন করতে হবে সেই আরনের সম্পর্কে প্রতিবর্তী ইলেকট্রোড দ্বারা সেল গঠন করতে হবে । প্রথমে বহনবাঁজত সেল গঠন করে তার $\mathbf{E}.\mathbf{M}.\mathbf{F}.$, E, মাপতে হবে, তারপর ঐ সেলকেই বহনসমন্ত্যিত করে $\mathbf{E}.\mathbf{M}.\mathbf{F}.$, E_i , মাপতে হবে । E এবং E_i -এর মান থেকে বহনাংক t_+ বা t_- নির্ণন্ন করা বাবে । উদাহরণস্থরূপ, বহনবাঁজত সেল

H_a (1 আটমস) | HCl (a₁), AgCl (φ) | Ag | AgCl (φ), HCl(a₂) | H_a (1 আটমস)

$$GR E.M.F., E = \frac{2RT}{F} \ln \frac{a_s}{a_1}$$

এই সেলের AgCl (ক) |Ag|AgCl (ক) এককটি সরিয়ে দিলে বহন-সমন্ত্রত সেল পাওয়া যাবে,

 H_s (1 আটেমস) $|HCl(a_1):HCl(a_2)|H_s$ (1 আটেমস) এর E.M.F.,

$$E_t = 2t - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_s}{a_s}$$

এখন

 $t_-=E_t/E$ এবং $t_+=1-t_-$ ।

সূতরাং H^+ ও Cl^- উভরের বহনাংকই নির্ণর করা যাবে ।

বহনাংক নির্ণন্ন করতে হলে যথোপযুক্ত সেল-দৃটি প্রথমে তৈরী করে নিতে হবে এবং পৃথক পৃথক ভাবে তাদের E.M.F. নির্ণন্ন করতে হবে ।

ভরলসংযোগ বিশুব (Liquid junction potential) ঃ পূর্বেই উল্লেখ করা হয়েছে যে, কোন সেলের অভ্যন্তরে ধণাত্মক ও ধনাত্মক তড়িং-বারের তড়িং-বিশ্লোয়ের দ্রবণন্ধরের মধ্যে কোনরূপ সাক্ষাং সংযোগ থাকলে বহনজনিত কারণে ঐ তরল-তরল সংযোগহেতু বে E.M.F.-এর উদ্ভব হয়, তাকে ভরলসংযোগ বিশুব বলে। তরলসংযোগ বিশুবের (E_L) জন্য নিম্নোক্ত উপারে একটি সমীকরণ নির্পয় করা বায়। নিম্নোক্ত সংযোগটি ধরা বাক ঃ

KCl (क्रमीत) KCl (क्रमीत) c_s

গড় সন্ধিয়তা a,

 a_2

এক ক্যারাডে তড়িং প্রবাহিত হলে কেবলমাত্র বহনজনিত কারণে t_+ গ্রাম আরন K^+ বাঁ-দিক থেকে ডানদিকে এবং t_- গ্রাম আরন Cl^- ডানদিক থেকে বাঁ-দিকে স্থানান্তরিত হবে । t_+ ও t_- বথাক্রমে K^+ ও Cl^- আরনের বহনাংক । এই স্থানান্তরণের ফলে গিব্স্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG) হবে নিচের মত ঃ

$$\Delta G = t_+[(\mu_{\rm K}+)_{\rm s}-(\mu_{\rm K}+)_{\rm s}]+t_-[(\mu_{\rm Cl}-)_{\rm s}-(\mu_{\rm Cl}-)_{\rm s}]$$
 \cdots (22) μ হল অন্তপ্রতার দারা নির্দেশিত পদার্থের রাসায়নিক বিভব। (22) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়

$$\Delta G = t_{+}RT \ln \frac{(a_{K}^{+})_{s}}{(a_{K}^{+})_{1}} + t_{-}RT \ln \frac{(a_{Cl}^{-})_{1}}{(a_{Cl}^{-})_{s}}$$
 (23)

ষেহেতু $\Delta G = -FE_L$, অতএব

$$E_{L} = -t_{+} \frac{RT}{F} \ln \frac{(a_{K}^{+})_{2}}{(a_{K}^{+})_{1}} + t_{-} \frac{RT}{F} \ln \frac{(a_{Cl}^{-})_{2}}{(a_{Cl}^{-})_{1}} \cdots (24)$$

$$= -t_{+} \frac{RT}{F} \ln \frac{(a_{K}^{+})_{2}}{(a_{K}^{+})_{1}} + (1 - t_{+}) \frac{RT}{F} \ln \frac{(a_{Cl}^{-})_{2}}{(a_{Cl}^{-})_{1}}$$

$$=-t_{+}\frac{RT}{F}\ln\frac{(a_{K}^{+})_{s}(a_{Cl}^{-})_{s}}{(a_{K}^{+})_{1}(a_{Cl}^{-})_{1}}+\frac{RT}{F}\ln\frac{(a_{Cl}^{-})_{s}}{(a_{Cl}^{-})_{1}}$$

 $a_{\rm Cl}$ - কে গড় সন্তিয়তা a-এর সমান ধরে নিলে,

$$E_{L} = -2t_{+} \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{s}}{a_{1}} + \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{s}}{a_{1}}$$

$$= (1 - 2t_{+}) \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{s}}{a_{1}} \qquad \cdots \qquad (25)$$

$$= (t_- - t_+) \frac{RT}{F} \ln \frac{a_2}{a_1} \qquad \cdots \qquad (26)$$

তরলসংযোগ বিভব ধনাত্মক অথবা ঝণাত্মক হবে তা নির্ভর করবে অ্যানারন ও ক্যাটারনের বহনাংকের আপেক্ষিক মানের উপর।

সেলের ভরলসংযোগ নিরসন (Elimination of liquid junction): তরল-তরল সংযোগ না থাকলে তরলসংযোগ বিভবের উদ্ভব হর না। এইজনা দৃটি ইলেকটোডকে সরাসরি সংবৃক্ত না করে সেতৃ

বারা তাদের সংযুক্ত করা হর। এই সেডু আধা-কঠিন জেলি-জ্বাতীর পদার্ঘ ৰারা তৈরী হয়। পরীক্ষাগারে সাধারণত অ্যাগার-অ্যাগার (agaragar)-এর জলীয় দ্রবণ ব্যবহার করা হয়। উব্ব অবস্থার এই দূবণ তর্জ থাকে, কিন্তু ঠাণ্ডা হলেই জমে জেলির মত হয়ে যায়। এই জেলি-জাতীর পদার্থগুলি তড়িংপরিবাহী না হওয়ার এদের দ্রবণে কিছু পরিমাণ লবণ, বেমন KCI, NH₄CI, NH₄NO, প্রভৃতি যোগ করা হয়। এর ফলে আধাকঠিন অবস্থাতেও এই জেলি পরিবাহী হয়। দু'বার সমকোণে বাঁকানো काठनल र्खामत छक जतम प्रवंग एएम ठाखा कत्रा रहा। मक्क्नीहर কাচনলের অভাতরে কোন বুদ্বুদ্ না থাকে। এবার এই নলের দুটি প্রান্ত দুটি ইলেকটোডের দ্রবণে প্রবেশ করানো হয়। এই অবস্থায় ${
m E.M.F.}$ মাপলে সেই E.M.F. হবে বহনবর্জিত সেলের E.M.F.। সাধারণত সিলভার লবণের দ্রবণের ক্ষেত্রে সেতুতে নাইট্রেট লবণ যোগ করা হয়, অন্যথায় সিলভার আরন ও ক্লোরাইড আরনের মধ্যে বিক্রিয়ার ফলে অন্তবলীয় AgCl গঠিত হবে। সেতৃর মধ্যে লবণ থাকায় এ ধরনের সেতৃকে লবণসেতৃ (salt bridge) বলা হয়। KCl বা NH, NO, -এর সম্পুক্ত দুবণের সাহাযোও লবণসেতু তৈরী করা যায়। সেতুর মধ্যে উপস্থিত ক্যাটায়ন এবং আানায়নের $(K^+ \circ Cl^- \circ NH_A^+ \circ NO_a^-)$ বেগ প্রায় সমান হওয়ায় উভয় আয়ন বিপরীত দিকের দুটি দ্রবলে একই হারে ব্যাপনিত হয়। এর ফলে তরলসংযোগ প্রভাব সম্পূর্ণ বিদ্যারত হয়।

ভরলসংযোগ বিভব নির্ণয় (Determination of liquid junction potential): একই সেলের বহনবজিত (তরলসংযোগ বজিত) অবস্থায় $E.M.F.\ E$, বহনসমন্ত্রিত অবস্থায় $E.M.F.\ E$, এবং তরলসংযোগ বিভব E_L হলে,

$$E_t = E + E_L$$

$$E_L = E_t - E \qquad \cdots \qquad (27)$$

 E_t এবং E পরিমাণযোগ্য হওয়ার E_L নির্ণয় করা বাবে ।

প্রমাণ বিভব (Standard potentials): সেলবিচিয়ার অংশগ্রহণকারী পদার্থসমূহের প্রত্যোকের সচিয়তা 1 হলে, বে E.M.F. পাওয়া যার, তাকে ঐ সেলের প্রমাণ ভড়িচ্চালক বল (standard E.M.F.) বলা হয় এবং এই E.M.F.-কৈ E° বারা চিহ্নিত করা হয়।

একই অবস্থায় সেলবিচিয়ার গিব্স্-বিভবের পরিবর্তনকে প্রমাণ গিব্স্-বিভব পরিবর্তন (ΔG°) বলা হয়। যদি সেলবিচিয়া সংঘটনের জন্য n ফ্যারাডে তিড়াতের প্রয়োজন হয়, তাহলে $\Delta G^{\circ}=-nFE^{\circ}$ হবে। আবার বিচিয়া সমতাপ সমীকরণ থেকে আমরা জানি যে

$$-\Delta G^{\circ} = RT \ln K \qquad \qquad \dots \tag{28}$$

K সেলবিক্রিয়ার সাম্যাঞ্চবক। সূতরাং

$$nFE^{\circ} = RTlnK$$
 ... (29)

৫ বদি সক্রিয়তা নির্দেশক হয় এবং n ফ্যারাডের জন্য সেলবিক্রিয়া যদি হয়,

$$aA + bB + \cdots \rightleftharpoons lL + mM + \cdots$$

তাহলে বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণ অনুসারে গিব্স্-বিভব পরিবর্তন (এG) হবে নিচের মত ঃ

$$-\Delta G = RT \ln K - RT \ln \frac{a_{\mathbf{L}}^{l} a_{\mathbf{M}}^{m} \cdots}{a_{\mathbf{A}}^{a} a_{\mathbf{B}}^{b} \cdots}$$

$$nFE = nFE^{\circ} - RT \ln \frac{a_{L}^{l} a_{M}^{m} \cdots}{a_{A}^{u} a_{B}^{b} \cdots}$$

অর্থাৎ
$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{\rm L}^{\dagger} a_{\rm M}^{} \cdots}{a_{\rm A}^{} a_{\rm B}^{} \cdots}$$
 \cdots (30)

(30) নং সমীকরণ যে কোন সেলের E.M.F.-এর জন্য সাধারণ সমীকরণ । a_L , a_M , a_A , a_B , \cdots প্রভৃতি L, M, A, B, \cdots প্রভৃতি পদার্থের অবাধ সক্রিয়তা।

সেলের প্রমাণ E.M.F., E° , সেলাবিচিয়ার সাম্যাধ্বকের সংগোসম্পর্কিত । সামাধ্বকৈ অভাগ্র ও প্রতাগ্র বিচিয়ার হার ধ্বকদ্বরের অনুপাত, অর্থাৎ lnK অভাগ্র ও প্রতাগ্র বিচিয়ার হার ধ্বকদ্বরের লগারিদ্মের বিরোগফল $(lnK=lnk_1-lnk_2)$ । এই কারণে E° -কেও দৃটি রাশির বিরোগফল হিসাবে দেখানো যার, অর্থাৎ $E^\circ=E_1^\circ-E_2^\circ$ । E_1° এবং E_2° বথাক্রমে বী-হাতি ও ভানহাতি ইলেকট্রোডদ্বরের বিক্রিরার বৈশিদ্যাস্চক হবে । পৃথক ইলেকট্রোড-বিক্রিরার ক্ষেত্রে (30) নং সমীকরণের সক্রিরতা ভ্রমাংশকেও দৃ'ভাগে ভাগ করে নেওয়া যার । সূতরাং

$$E = \left(E_1^{\circ} - \frac{RT}{nF} \sum \ln a_1^{n_1}\right) - \left(E_2^{\circ} - \frac{RT}{nF} \sum \ln a_2^{n_2}\right) \qquad \cdots \qquad (31)$$

 a_1 এবং a_2 দৃটি ইলেকট্রোডের বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে প্রয়োজ্য সক্রিয়ত। রাশিসমূহ, n_1 এবং n_2 বিক্রিয়ার অংশগ্রহণকারী পদার্থের অণু বা আয়নসংখ্যা।

সেলের মোট E.M.F. E-কেও দুটি ইলেকট্রোডের জন্য দু'ভাগে ভাগ করা বার, অর্থাৎ $E=E_1-E_2$ । E_1 এবং E_2 (31) নং সমীকরণের বন্ধনীতে আবন্ধ রাশিষরের সংগে অভিন হওয়ার, সাধারণ ক্ষেত্রে বে কোন ইলেকট্রোডের ক্ষেত্রে

$$E_i = E_i^{\circ} - \frac{RT}{nF} \sum \ln a_i^{n_i} \qquad \cdots \qquad (32)$$

 E_i হল ইলেকটোডের বিভব, $E_i^{\,\,\,\,\,\,\,}$ তার প্রমাণ বিভব, a_i বিক্রিয়ার অংশ-গ্রহণকারী পদার্থসমূহের সক্রিয়তা এবং n_i ঐসকল পদার্থের অণুসংখ্যা বা আয়নসংখ্যা। স্পণ্টতই যখন ইলেকট্রোড-বিক্রিয়ায় অংশগ্রহণকারী পদার্থসমূহের প্রত্যেকের সক্রিয়তা 1 হয়, তখন $E_i=E_i^{\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,\,}$ ।

উদাহরণ: H₂ (1 আটমস) | HCl (c) AgCl (क) | Ag সেলটির E.M.F. এবং এর ইলেকট্রোডন্বয়ের বিভবের সমীকরণ নির্ণয় কর।

সেল বিচিয়া ঃ
$$\frac{1}{2}H_s + AgCl$$
 (ক) $= H^+ + Cl^- + Ag$ (ক) (এক ফ্যারাডের জন্য)

কঠিন পদার্ঘের সক্রিয়তাকে $oldsymbol{1}$ ধর। হয় এবং আদর্শ ক্ষেত্রে $oldsymbol{H}_{oldsymbol{s}}$ গ্যাসের সক্রিয়তার পরিবর্তে আংশিক চাপ ব্যবহার করা চলে। স্বতরাং

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{H^{+}} a_{Cl^{-}}}{p_{H_{s}}^{\bullet}}$$

$$= E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln a_{H^{+}} a_{Cl^{-}} (\because p_{H_{s}} = 1)$$

$$(33)$$

$$E = (E^{\circ}_{H_{s}, H^{+}} - E^{\circ}_{Ag, AgCl, Cl^{-}}) - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{H^{+}}}{a_{H^{\bullet}}^{\bullet}}$$

aAR aci-

$$= \left(E^{\circ}_{H_{3},H^{+}} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{H^{+}}}{a_{H^{3}}}\right) - \left(E^{\circ}_{Ag,AgCl,Cl^{-}} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{AgCl}}{a_{Ag}a_{Cl^{-}}}\right) \cdots (34)$$

সৃতরাং পৃথক ইলেকট্রোড-বিভব হবে,

$$E_{\text{H}_{3}, \text{H}^{+}} = E^{\circ}_{\text{H}_{3}, \text{H}^{+}} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{H}^{+}}}{a_{\text{H}_{3}}}$$

$$= E^{\circ}_{\text{H}_{3}, \text{H}^{+}} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{H}}}{p_{\text{H}_{3}}}$$

$$= E^{\circ}_{\text{H}_{3}, \text{H}^{+}} - \frac{RT}{F} \ln a_{\text{H}^{+}} \qquad \cdots \qquad (35)$$

GAR
$$E_{Ag, AgCl, Cl^-} = E^{\circ}_{Ag, AgCl, Cl^-} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{AgCl}}{a_{Ag} a_{Cl^-}}$$

$$= E^{\circ}_{Ag, AgCl, Cl^-} - \frac{RT}{F} \ln \frac{1}{a_{Cl^-}}$$

$$= E^{\circ}_{Ag, AgCl, Cl^-} + \frac{RT}{F} \ln a_{Cl^-} \quad \cdots \quad (36)$$

সাধারণভাবে ইলেকটোডের বিক্রিয়া হয়.

বিজারিত অবস্থা ≠ জারিত অবস্থা + ne

সূতরাং ইলেকট্রোডের বিভব E হবে.

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{\text{[জারিত অবস্থা]}}{\text{[বিজারিত অবস্থা]}}$$
 ... (37)

[] সদ্রিয়তা নির্দেশক। উদাহরণস্বরূপ,

(i) $M \mid M^{n^+}$ ইলেকটোডের বিফিয়া হল $M
ightleftharpoons M^{n^+} + ne$

$$\therefore E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{M^{n+}}}{a_{M}} \qquad \cdots \qquad (38)$$

M বদি কঠিন হয়, $a_{M} = 1$ হবে। সেক্ষেত্র

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln a_{M^{n+}} \qquad \cdots \qquad (39)$$

(ii) $Hg | Hg Cl (<math>\bullet$), Cl^- ইলেকটোডের বিফ্রিয়া হল এক ফ্যারাডের জন্য

$$Hg + Cl^- \rightleftharpoons \frac{1}{2} Hg_sCl_s(\Phi) + e$$

$$\therefore E = E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{Hg,Cl}}^{\frac{1}{2}}}{a_{\text{Hg}} a_{\text{Cl}}}$$
$$= E^{\circ} + \frac{RT}{F} \ln a_{\text{Hg}} a_{\text{Cl}}$$

বিশৃদ্ধ তরলের সন্দিরতাকেও 1 ধরা হয়। সুতরাং

$$E = E^{\circ} + \frac{RT}{F} \ln a_{\text{Cl}} \qquad \cdots \qquad (40)$$

(iii) (Pt) Sn^{2+} | Sn^{4+} ইলেকট্রোডের বিলিয়া হল, $Sn^{2+} \rightleftharpoons Sn^{4+} + 2e$

$$\therefore E = E^{\circ} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{\operatorname{Sn}^{4}}}{a_{\operatorname{Sn}^{2}}} \qquad \cdots \qquad (41)$$

2.303RT/F রাশিটির মান $25^{\circ}C$ ($298^{\circ}K$) উষ্ণতার প্রারশ প্রয়োজন হয়। এজন্য নিচে এই মান হিসাব করা হল। F=96500 কুলমু হওয়ায় R-এর মান ধরতে হবে ভোল্টকুলমু, অর্থাং জ্বল এককে (=8.314 জ্বল)। রাশিটির একক হবে ভোল্ট।

$$\frac{2\cdot303RT}{F} = \frac{2\cdot303\times8\cdot314\times298}{96500} = 0\cdot059$$
 ভোল্ট ।

ইলেকট্রোড-বিভব থেকে সেলের E.M.F. নির্ণয়: (i) ড্যানিয়েল সেলের ক্ষেত্রে $[Zn \mid ZnSO_{\bullet}]$ জলীয় $[CuSO_{\bullet}]$ জলীয় $[CuSO_{\bullet}]$ উলেকট্রোড-বিফ্রিয়া হবে,

বা-হাতে Zn ≠ Zn²+ +2e;

$$E_{\rm Zn, Zn^{3+}} = E^{\rm o}_{\rm Zn, Zn^{3+}} - \frac{RT}{2F} \ln a_{\rm Zn^{3+}}$$

ডানহাতে Cu²⁺+2e ≠ Cu;

$$-E_{\text{Cu, Cu}} = -E^{\text{o}}_{\text{Cu, Cu}} + \frac{RT}{2F} \ln a_{\text{Cu}}$$

লেরে E.M.F.

$$E = E_{\text{Zn, Zn}^2+} - E_{\text{Ou, Cu}^2+}$$

$$= (E^{\circ}_{\text{Zn, Zn}^2+} - E^{\circ}_{\text{Cu, Cu}^2+}) - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{\text{Zn}^2+}}{a_{\text{Cu}^2+}}$$

$$= E^{\circ} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{\text{Zn}^2+}}{a_{\text{Cu}^2+}}$$

$$25^{\circ}C$$
 উক্তায় $E = E^{\circ} - \frac{0.059}{2} \log \frac{a_{\text{Zn}}}{a_{\text{Cu}}}$ ।

(ii) Ag | AgCl (ক), KCl (জলীয়), Hg $_{\rm s}$ Cl $_{\rm s}$ (ক) | Hg সেলের ক্ষেত্রে দৃটি ইলেকট্রোডের বিভব হল,

$$E_{
m Ag,\,AgCl,\,Cl^-} = E^{
m o}_{
m Ag,\,AgCl,\,Cl^-} + rac{RT}{F} ln \,\,a_{
m Cl^-}$$
 अवर $-E_{
m Hg,\,Hg,\,Cl_{
m s},\,Cl^-} = -E^{
m o}_{
m Hg,\,Hg,\,Cl_{
m s},\,Cl_{
m s},\,Cl^-} - rac{RT}{F} ln \,\,a_{
m Cl^-}$

∴ সেলের E.M.F.

$$E = E^{\circ}_{Ag, AgCl, Cl} - E^{\circ}_{Hg, Hg_2Cl_2, Cl}$$

 $= E^{\circ} =$ 資本 I

সেলবিক্রিয়াঃ $Ag + \frac{1}{2}Hg_sCl_s = AgCl + Hg$ হওয়ায় এবং বিক্রিয়ায় অংশগ্রহণকারী কঠিন ও তরল পদার্থসমূহের প্রত্যেকের সক্রিয়তা 1 হওয়ায়, এই সেলের E.M.F. ধ্রুবক হয়।

(iii) $Zn \mid ZnCl_s$ (জলীয়), HCl (জলীয়), AgCl (ক) $\mid Ag$ সেলের ক্ষেত্রে

$$E = E^{\circ}_{\text{Zn, Zn}^2+} - E^{\circ}_{\text{Ag, AgCl, Cl}-} - \frac{RT}{2F} \ln a_{\text{Zn}^2+} - \frac{RT}{F} \ln a_{\text{Cl}-}$$

$$=E^{\circ}-\frac{RT}{2F}\ln a_{\text{Zn}^2}+a_{\text{Cl}^{-2}}$$

সেলবিচিন্না ঃ $Zn + 2AgCl = Zn^{s+} + 2Ag + 2Cl^{-}$ । Zn, AgCl এবং Ag কঠিন হওয়ায় তাদের প্রত্যেকের সঁচিন্নতা 1।

সৃতরাং দেখা যাচেছ যে সেলের ইলেকট্রোডময়ের বিভবের বীজগাণিডিক সমষ্টিই হবে সেলের E.M.F.।

হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড: হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড হল:

ইলেকটোড বিক্রিয়া : $\frac{1}{2}H$ \rightleftharpoons $H^+ + e$ ।

$$\therefore E_{\text{Hg}, \text{H}^+} = E^{\circ}_{\text{Hg}, \text{H}^+} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{H}^+}}{a_{\text{Hg}}^{1/2}}$$

E.M.F. ক্ষেত্রের প্রমাণ হিসাবে হাইড্রোজেন ইত্রেকট্রোডের প্রমাণ বিভবের $(E^{\circ}_{H_2}, H^+)$ মান শৃষ্ট ধরা হয়। হাইড্রোজেন গ্যাসের আদর্শ আচরণ ধরে,

$$E_{\rm H_2, H^+} = -\frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\rm H^+}}{p_{\rm H_2}}$$

হাইন্ড্রোজেন গ্যাস যদি 1 অ্যাটমসফিয়ার চাপে থাকে, তাহলে

$$E_{\text{H}_{3},\text{H}^{+}} = -\frac{RT}{F} \ln a_{\text{H}^{+}} = -\frac{2 \cdot 303RT}{F} \log a_{\text{H}^{+}}$$
$$= \frac{2 \cdot 303RT}{F} pH \quad [\because -\log a_{\text{H}^{+}} = pH]$$

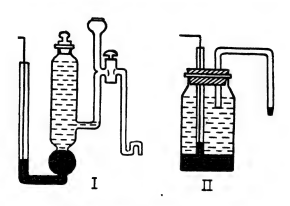
$$\cdots$$
 (42)

$$25^{\circ}C$$
 উৰুতার, $E_{\rm H_2,H^+} = 0.059 pH$... (43)

রেকারেকা ইলেকট্রোড (Reference electrodes):

1. ক্যালোমেল ইলেকট্রোড (The calomel electrodes):
নিদিন্ট উক্তার কোন ইলেকট্রোডের বিভব মাপতে হলে সেই ইলেকট্রোডকে
একটি প্রমাণ হাইড্রোজেন ইলেকট্রোডের সংগে সমন্ত্রিত করে সম্পূর্ণ সেলের
E.M.F. মাপতে হয়। কিন্তু হাইড্রোজেন গ্যাস ইলেকট্রোড তৈরী করা
এবং সেলের তরলসংযোগ নিরসন করা পরিশ্রমসাধ্য কাজ হওয়ায়, অপর
করেকটি রেফারেক্স ইলেকট্রোড ব্যবহার করা হয়। হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড
ক্রমে এইসকল রেফারেক্স ইলেকট্রোডের বিভব নির্দিন্ট উক্তায় আগে থেকেই
নির্ণর করা থাকে। এই ধরনের রেফারেক্স ইলেকট্রোডের মধ্যে স্বর্ণাধিক
ব্যবহাত হয় ক্যালোমেল ইলেকট্রোড। এই ইলেকট্রোডটি দ্বিতীর প্রকারের।

এতে বাকে $Hg \mid Hg_{\bullet}Cl_{\bullet}$ (क) KCl (कनौत)। KCl প্রবণের গাঢ়বের উপর ভিত্তি করে তিন ধরনের ক্যালোমেল ইলেকট্রোড তৈরী করা যার। এগুলি হল সম্প্রক ক্যালোমেল ইলেকট্রোড, নর্ম্যাল ক্যালোমেল ইলেকট্রোড এবং ডেসি-নর্ম্যাল ক্যালোমেল ইলেকট্রোড। Ag, AgCl (ক), Cl^- ইলেকট্রোডের সংগে সংযুক্ত করে এবং প্রমাণ বিভব মান ব্যবহার করে $25^{\circ}C$ উক্তার এই তিন ধরনের ক্যালোমেল ইলেকট্রোডের বিভবের নিম্নরূপ মান পাওরা যায়। মান ভোল্টে দেওরা হল। t = 5কতা C।



চিত্র 9.3. ছই প্রকারের ক্যালোমেল ইলেকটোড

Hg|Hg₂Cl₂(ϕ), 0°1NKCl -0°3338+0°00007(t-25) Hg|Hg₂Cl₂(ϕ), 1°0NKCl -0°2800+0°00024(t-25) Hg|Hg₂Cl₂(ϕ), $\pi \approx 0$ 8 KCl -0°2415+0°00076(t-25)

এর মধ্যে উক্তা গুণাংক সবচেরে কম ডেসি-নর্ম্যাল ইলেকট্রোডের। স্ক্র পরিমাপের ক্ষেত্রে এই ইলেকট্রোড ব্যবহার করা হয়। কিছু সম্পৃক্ত ইলেকট্রোড তৈরী করা সহজ এবং সম্পৃক্ত KCl-সেতৃ ব্যবহার করে তরল-সংযোগ নিরসন করা সম্ভব হয় বলে সম্পৃক্ত ক্যালোমেল ইলেকট্রোডই বছল ব্যবহাত হয়।

ক্যালোমেল ইলেকট্রোড তৈরীর জন্য বিভিন্ন আকৃতির পার ব্যবহাত হরে থাকে। স্বক্ষেত্রেই লক্ষ্য রাখা হয় যাতে বাইরে থেকে কোন তড়িং-বিশ্লেষ্য KCl দ্বশে এসে না পড়তে পারে। ব্যবহাত মার্কারী ও মার্রাক্টরাস ক্লোরাইড বিশৃদ্ধ হওরা প্ররোজন। মার্রাক্টরাস ক্লোরাইডে মার্রাক্টরিক বা ব্রোমাইড লবণ অশৃদ্ধি হিসাবে থাকলে চলবে না। উপরত্ব মার্রাক্টরাস ক্লোরাইড স্ক্র্যুবিভাজিত না হওরা ভালো। পারের তলার সামান্য পরিমাণ মার্কারী রাখা হয়। তার উপরে রাখা হয় মার্কারী, মার্রাক্টরাস ক্লোরাইড ও KCl দ্রবণের লেই এবং তারপর প্রো পার্রাটকে KCl দ্রবণ দ্বারা পূর্ণ করা হয়। পারের দেয়ালের ভিতর দিয়ে প্রবেশ করানো প্রাটিনামের তারের সাহায্যে বৈদ্যুতিক সংযোগ স্থাপন করা হয়। কিভাবে অপর ইলেকট্রোডের সংগে সংযুক্ত করা হবে তা নির্ভর করে ক্যালোমেল ইলেকট্রোডের আকৃতির উপরে। কথনও একটি পার্য্বনলের সাহাযো, আবার কথনও বা একটি সাইফন নলের সাহাযো একে অপর ইলেকট্রোডের সংগে যুক্ত করা হয়ে থাকে।

- 2. সিল্ভার সিল্ভার ক্লোরাইড ইলেকট্রোড (Silver silver chloride electrode): Ag | AgCl (क), KCl (জলীয়): ইদানীং কালে এই ইলেকট্রোডটি বছক্ষেত্রে ব্যবহৃত হচ্ছে। সাধারণত একটি ছোট প্লাটিনামের পাত বা কুগুলীর উপরে সিলভারের প্রলেপন ঘটানো হয় আর্জেন্টোসায়ানাইডের তড়িং-বিশ্লেষণ ঘটিয়ে। তারপর HCl-এর তড়িং-বিশ্লেষণে একে আনোড হিসাবে ব্যবহার করে প্রলেপিত সিলভারের একাংশকে সিলভার ক্লোরাইডে পরিণত করা হয়। এরপর একে যে কোন জ্ঞাত গাঢ়ছের ক্লোরাইড দ্রবণে ড়বিয়ে দেওয়া হয়। এই ইলেকট্রোডের E° মান লৈখিক পদ্ধতি অবলম্বন করে পাওয়া গেছে, $25^\circ C$ উষ্ণতায় 0.2224 ভোল্ট।
- 3. সালফেট ইলেকট্রোড (Sulphate reference electrodes): সালফেট দ্রবণ নিয়ে পরীক্ষা-নিরীক্ষার জন্য নিম্নোক্ত ইলেকট্রোড দ্র্টিকে রেফারেন্স ইলেকট্রোড হিসাবে ব্যবহার করা হয়ে থাকে। নিচে ভোল্টে প্রকাশিত 25°C উক্ষতায় এদের প্রমাণ বিভব দেওয়া হল:

 $Pb(Hg)|PbSO_4$ (ক), SO_4 (জলীর) $E^\circ = +0.3505$ ভোল্ট $Hg|Hg_2SO_4$ (ক), SO_4 (জলীর) $E^\circ = -0.6141$ ভোল্ট ।

প্রমাণ বিভব নির্ণয়ঃ নিদিন্ট ধাতৃ বা অধাতৃর প্রমাণ ইলেকট্রোড বিভব নির্ণয় নির্ভর করে ঐ ধাতৃ বা অধাতৃর প্রকৃতির উপর । বদি ধাতৃর এমন একটি ক্লোরাইড লবণ পাওয়া যায় বা দ্রবণে প্রায় সম্পূর্ণ বিয়োজিত হয়, তাহলে নিচের মত তরলসংযোগহীন একটি সেল তৈরী করা সম্ভব হয়।

Zn $|ZnCl_s|$ (মোল্যালিটি m), AgCl (ক) |Ag| 2 ফ্যারাডের জন্য সেলবিক্রিয়া হবে,

Zn (ক) +2AgCl (ক) =2Ag (ক) $+Zn^{s+}+2Cl^{-}$ সেলের E.M.F. E হবে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{2F} \ln a_{\text{Zn}^{2}} + a_{\text{Cl}^{-2}}$$
 ... (44)

কঠিনের সন্দিয়তাসমূহকে 1 ধরা হয়েছে।

লৈখিক পদ্ধতিতে E° নির্ণয় করা হয় (বহনবাজিত গাঢ়তা সেলের E.M.F. পরিমাপ দ্বারা সফ্রিয়তা গুণাংক নির্ণয় দ্রুল্টব্য)। এই E° Zn, Zn^{s+} এবং $Ag, AgCl, Cl^-$ ইলেকট্রোডম্বয়ের E° -মানের পার্থক্য। $25^\circ C$ উক্ষতায় $Ag, AgCl, Cl^-$ -এর $E^\circ = -0.2224$ ভোল্ট। এই মান ব্যবহার করে $25^\circ C$ উক্ষতায় Zn, Zn^{s+} ইলেকট্রোডের প্রমাণ বিভব E° নির্ণয় করা যাবে।

কপার, নিকেল, কোবাল্ট, জিংক প্রভৃতির প্রমাণ বিভব নির্ণয় করা বার নিচের মত সেল ব্যবহার করে। নীতি মূলত উপরে বণিত নীতির ন্যায়।

 $M \mid MSO_{4}$ (মোল্যালিটি m), $PbSO_{4}$ (क) $\mid Pb$ এবং $M \mid MSO_{4}$ (মোল্যালিটি m), $Hg_{4}SO_{4} \mid Hg$ ।

ক্ষারীয় ধাতৃসমূহ জলের সংগে বিক্রিয়া ঘটায়। এইজন্য উপরোক্ত পদ্ধতিতে এই ধাতৃসমূহের E° নির্ণয় করা যায় না। সাধারণত ক্ষারীয় ধাতৃর আ্যামালগাম ব্যবহার করা হয়, কারণ এগুলি জলের সংগে ধীরগতিতে বিক্রিয়া ঘটায়। তা-ছাড়া ক্ষারীয় ধাতৃ নিয়ে অজলীয় মাধামে পরীক্ষা করা হয়। এই দ্ব'ধরনের পরিমাপের সাহায্যে ক্ষারীয় ধাতৃর প্রমাণ বিভব নির্ণয় করা যায়। ষেমন

Na।ইথাইলআ্যামিনে দ্রবীভূত NaI।0.206% Na(Hg) $25^{\circ}C$ উষ্ণতায় এই সেলের E.M.F.+0.8449 ভোল্ট এবং এই E.M.F. NaI দ্রবেশ্বর গাঢ়ত্বের উপর নির্ভরশীল নয়। উপরম্ভু সেলবিদিয়াটি বেহেত্

কেবলমাত্র বা-দিক থেকে ভানদিকে Na-এর ছানাত্তরণ, সেইজন্য এই E.M.F. দ্রাব বা দ্রাবকের প্রকৃতির উপরেও নির্ভরশীল নয়।

 $25^{\circ}C$ উক্তায় নিয়োক্ত সেলটির E.M.F. + 2.1582 ভোল্ট। 0.206% $Na(Hg)|NaCl~(1.022m),~Hg <math>_{\rm s}Cl_{\rm s}$ ~(क)|Hg। উপরোক্ত দৃটি সেলের যোগফলে গঠিত (তাত্ত্বিক)

Na | NaCl (1.022m), Hg₂Cl₂(Φ)|Hg

 $25^{\circ}C$ উষ্ণতায় সেলের $\mathrm{E.M.F.}$ হবে $+3^{\circ}0031^{\circ}$ ভোল্ট। সেলবিদ্রিয়া হল,

$$Na(\Phi) + \frac{1}{2}Hg_{\bullet}Cl_{\bullet}(\Phi) = Hg(\Phi) + Na^{+} + Cl^{-}$$

(এক ফ্যারাডের জন্য)।

অতএব সেলের $\mathrm{E.M.F.}$, E হবে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln a_{\text{Na+}} a_{\text{Cl-}}$$
 $= E^{\circ} - 0.059 \log a^{\circ}, a =$ গড় সক্রিয়তা
 $= E^{\circ} - 0.118 \log m - 0.118 \log \gamma,$

γ = গড় সন্তিয়তা গুণাংক।

NaCl দ্রবণের মোল্যালিটি $m\!=\!1\!\cdot\!022$ । এই মোল্যালিটিতে গড় γ নির্ণয় করা হয় ভিন্নতর উপায়ে এবং সেই মান এক্ষেত্রে ব্যবহার করে E° পাওয়া যায় $+2\!\cdot\!9826$ ভোল্ট । NaCl-এর ঐ গাঢ়ছে ক্যালোমেল ইলেকট্রোডের E° -মান $-0\!\cdot\!2680$ হওয়ায়, $25^\circ C$ উক্ষতায় Na, Na $^+$ ইলেকট্রোডের E° -মান হবে $+2\!\cdot\!7146$ ভোল্ট ।

অন্যান্য বছ ধাতুর ক্ষেত্রে তরলসংযোগ-সমন্ত্রিত সেল ব্যবহার করা হয়।
বিভিন্ন পদ্ধতিতে নিশাঁত প্রমাণ তড়িং-দ্বার বিভবের একটি তালিকা
(1.9) নং তালিকায় দেওয়া হল। বণিত ইলেকট্রোডসমূহের বিক্রিয়ার
সাধারণ প্রকৃতি হল

বিজ্ঞারিত অবস্থা

জারিত অবস্থা + n ইলেকট্রন।
এইজন্য এই বিভবকে প্রমাণ জারণ বিভব (standard oxidation
potential) বলা হয়। বিপরীত বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে, অর্থাৎ ইলেকট্রোডকে
বিপরীতভাবে ব্যবহার করলে যে প্রমাণ বিভব পাওয়া যায়, তাকে প্রমাণ
বিজ্ঞারণ বিভব (stnadard reduction potential) বলা হয়। সূতরাং

প্রমাণ জারণ বিভব = - প্রমাণ বিজ্ঞারণ বিভব।

প্রমাণ জারণ বিভব পদার্থের জারিত হবার প্রবণতা নির্দেশ করে। বার প্রমাণ জারণ বিভব যত বেশি তার পক্ষে জারিত হওয়া ততই সহজ, অর্থাৎ সেই পদার্থ ভালো বিজারক হিসাবে কাজ করে। বিপরীতভাবে যার প্রমাণ জারণ বিভব যত কম তার জারিত হবার প্রবণতা তত কম, অর্থাৎ তার বিজারিত হবার ক্ষমতা অপেক্ষাকৃত বেশি। এইজনা কম প্রমাণ জারণ বিভববিশিষ্ট পদার্থসমূহ জারক হিসাবে কাজ করতে পারে। বস্তৃতপক্ষে দৃটি নির্দিণ্ট পদার্থের মধ্যে যখন বিক্রিয়া ঘটে তখন যার প্রমাণ জারণ বিভব অপেক্ষাকৃত বেশি সেই পদার্থ বিজারক হিসাবে এবং অপরটি জারক হিসাবে কাজ করে।

তালিকা $9^{\circ}1$. $25^{\circ}C$ উষ্ণতায় প্রমাণ জারণ বিভব, E°

ইলেকট্রোড	বিক্রিয়া	$E^{ m o}$ ভোল্ট
Lì, Li+	Li → Li ⁺ +e	+3.024
K, K+	$K \rightarrow K^+ + e$	+2.924
Na, Na+	$Na \rightarrow Na^+ + e$	+2.714
Zn, Zn ²⁺	$Zn \rightarrow Zn^{\circ +} + 2e$	+0.761
Fe, Fe 2+	$Fe \rightarrow Fe^{2+} + 2e$	+0.441
Cd, Cd2+	$Cd \rightarrow Cd^{2+} + 2e$	+0.402
Co, Co ¹⁺	$Co \rightarrow Co^{2+} + 2e$	+0.283
Ni. Ni*+	$Ni \rightarrow Ni^{2+} + 2e$	+0.236
Sn. Sn ²⁺	$Sn \rightarrow Sn^{2+} + 2e$	+0.140
Pb, Pb*+	$Pb \rightarrow Pb^{*+} + 2e$	+0.126
H., H+	1H ₂ → H++e	∓ 0.000
Cu, Cu ²⁺	$Cu \rightarrow Cu^{2+} + 2e$	-0.340
Ag, Ag ⁺	$Ag \rightarrow Ag^+ + e$	-0.799
Hg, Hg, 3+	Hg → 1Hg, 2++e	-0.799
H. OH-	%H.+OH- → H.O+e	+0.828
О., ОН-	2OH- → 10,+H,O+2e	-0.401
Cl. (୩୮), Cl-	$Cl \rightarrow \frac{1}{2}Cl_1 + e$	-1.358
Br. (v), Br-	Br- → Br,+e	-1.066
I, (本), I-	$I^- \rightarrow \frac{1}{2}I_2 + e$	-0.536
Ag, AgCi (*), Ci-	$Ag+Cl^- \rightarrow AgCl (7)+e$	-0.2224
Ag, AgBr (4), Br-	$Ag+Br \rightarrow AgBr ()+e$	-0.0711
Ag, AgI (क), I-	Ag+I-→AgI (▼)+e	+0.1522
Hg, Hg, Cl, (₹), Cl	$Hg+Cl-\rightarrow Hg_*Cl_*(\overline{\phi})+e$	-0.5680
	2- 2Hg+SO42- → Hg,SO4(4)+2e	-0.6141

ইলেকট্রান্ড বিভবের উৎপত্তির কারণ ঃ ধাতৃকে ধাতব আয়ন ও ইলেকট্রনের সমন্তিরপে গণ্য করা হয়ে থাকে। ধাতৃক জলে ডোবালে ধাতব পরা আয়ন কিছু পরিমাণে প্রবণে চলে যায়। ফলে ধাতৃপৃষ্ঠেইলেকট্রনের আধিক্য ঘটে। আয়ন যে প্রবীভূত হয় তার জন্য নার্ন্তের মতে 'প্রবণ টান' (solution tension) দায়ী। প্রবণ টানের কোন ভৌত তাৎপর্য নেই, এটি একটি কলিপত ধর্ম। ধাতৃপৃষ্ঠে উপস্থিত অতিরিক্ত ইলেকট্রন প্রবীভূত আয়নকে তড়িংক্তিক বল দ্বারা আকৃষ্ট করে রাখে। ফলে প্রবীভূত পরা আয়নসমূহ ধাতৃপৃষ্ঠের কাছাকাছি থাকে এবং একটি তড়িং-বিস্তর (electrical double layer) স্ট হয়। অপরপক্ষে যদি কোন ধাতৃকে তার আয়নসমন্ত্রিত প্রবণে রাখা হয়, তাহলে প্রবণ থেকে পরা ধাতব আয়ন ধাতৃপৃষ্ঠে সন্ধিত হয়। এরপ ঘটে অস্মোটিক চাপের ফলে। এর ফলে ধাতৃপৃষ্ঠে পরা আধানযুক্ত হয়। দ্রবণের মধ্যান্থিত অপরা আধানসমূহ এই পরা ধাতৃপৃষ্ঠের কাছাকাছি আসে পারস্পরিক আকর্ষণ-হেতু এবং একটি তড়িং-বিস্তর সৃষ্ট হয়। পূর্বাক্ত বা এই তড়িং-বিস্তরের বিভবই হল ইলেকট্রোডের বিভব।

ইলেকট্রোড ধাতৃর পৃষ্ঠদেশে ও তার কাছাকাছি দ্রবণের মধ্যে যে তড়িংবিস্তর গঠিত হয় তা বর্তমানে দৃটি অসম হারবিশিন্ট ক্রিয়ার ফল হিসাবে
সৃষ্ট এরূপ মনে করা হয়। এই দৃটি ক্রিয়া হল ধাতৃপৃষ্ঠ থেকে পরা
আয়নের দ্রবণে গমন এবং দ্রবণ থেকে পরা আয়নের ধাতৃপৃষ্ঠে আগমন।
এর মধ্যে যে ক্রিয়ার হার বেশি হবে, মোট ক্রিয়া সেইটিই হবে। যদি
পরা আয়নের দ্রবণে গমনের হার বেশি হয়, তাহলে ধাতৃপৃষ্ঠ হবে ঋণাত্মক
এবং দ্রবণের মধ্যে ধাতৃপৃষ্ঠের কাছাকাছি বিনাপ্ত হবে পরা আয়নসমূহ।
বিপরীত ক্রিয়ার হার বেশি হলে ধাতৃপৃষ্ঠ হবে ধনাত্মক এবং ধাতৃপৃষ্ঠের
কাছাকাছি দ্রবণের মধ্যে বিনাপ্ত হবে অপরা আয়নসমূহ। এইভাবে তড়িংবিস্তর গঠিত হয়। অধাতুর ক্রেন্তেও একই ব্যাখ্যা প্রযোজ্য।

ইলেকটোড বিভব ও সেলবিক্রিয়ার সাম্যঞ্জবক (Electrode potential and the equilibrium constant of the cell reaction): আগেই বলা হয়েছে যে, কোন সেলের সেলবিক্রিয়ার সাম্যাধ্বক (K) ও তার প্রমাণ E.M.F. E° -এর মধ্যে একটি সম্পর্ক আছে। এই সম্পর্ক পাওয়া যায় (29) নং সমীকরণ থেকে:

$$E^{\circ} = \frac{RT}{nF} \ln K \qquad \cdots \qquad (45)$$

$$\log K = \frac{nFE^{\circ}}{2.303RT} \qquad \cdots \qquad (46)$$

$$25^{\circ}C$$
 উৰুতায় $\log K = \frac{nE^{\circ}}{0.059} = 16.95 nE^{\circ}$... (47)

কোন সেলের E° তার ইলেকট্রোডন্বয়ের প্রমাণ বিভবের বীন্ধগাণিতিক সমণ্টি মাত্র। সেইজন্য ইলেকট্রোডন্বয়ের E° -মান থেকে সেলের E° হিসাব করা যায় এবং ফলত সেলবিক্রিয়ার সাম্যাধ্রুবক (K) হিসাব করা যায়। বেমন ড্যানিয়েল সেল ধরা যাক ঃ

2 ফ্যারাডের জন্য সেলবিক্রিয়া

$$Zn + Cu^{2+} \rightleftharpoons Zn^{2+} + Cu$$

সামাধ্রুবক
$$K = \left(\frac{a_{\rm Zn}^{2} + a_{\rm Cu}}{a_{\rm Zn}}\right)_{\rm e} = \left(\frac{a_{\rm Zn}^{2}}{a_{\rm Cu}^{2}}\right)_{\rm e}$$

কঠিন Zn ও Cu-এর সক্রিয়তা 1 এবং অন্তপ্রতায় e সাম্যাবন্থা নির্দেশক। সেলের

$$E^{\circ} = E^{\circ}_{\mathrm{Zn, Zn^{2+}}} - E^{\circ}_{\mathrm{Cu, Cu^{2+}}}$$
 $= +0.761 - (-0.340)$
 $= +1.101$ ভোল্ট ($25^{\circ}C$ উক্তায়) ।

মৃতরাং
$$\log K = 16.95 \times 2 \times 1.101 = 37.33$$

$$K = 2.138 \times 10^{87}$$

অৰ্থাৎ,
$$\left(\frac{a_{Z_{0}}}{a_{Cu_{2}}}\right)_{e} = 2.138 \times 10^{87} = \left(\frac{c_{Z_{0}}}{c_{Cu_{2}}}\right)_{e}$$

সামাধ্রুবকের এই মান থেকে দেখা যাচ্ছে বে Zn^{2+} ও Cu^{2+} আরনের সামাবেন্থায় Zn^{2+} আয়ন থাকবে Cu^{2+} আয়নের 10^{27} গুণ বেলি। এর অর্থ এরূপ দ্রবলে Cu^{2+} আয়নের পরিমাণ নির্ণয়যোগ্য হবে না। যদি Cu^{2+} আয়নের দ্রবলে Zn যোগ করা হয় তাহলে সামাবেন্থায় পৌছবার তাগিদে ধাতব Zn কমাগত Cu^{2+} আয়নকে প্রতিন্থাপিত করতে থাকবে। নিজে Zn^{2+} আয়ন হিসাবে দ্রবীভূত হবে এবং Cu^{2+} আয়ন কপারে পরিশত হয়ে অর্থকিপ্র হবে।

সাধারণভাবে দুটি ধাতুর মধ্যে যার প্রমাণ বিভব বেশি সেই ধাতু অপর ধাতুর আয়নকে দ্রবণে প্রতিস্থাপিত করবে । E° -মানের পার্থক্য ষত বেশি হবে ততই এই প্রতিস্থাপনের পরিমাণ বেশি হবে । অতএব প্রমাণ (জারণ) বিভব তথ্য থেকে কোন ধাতুর দ্রবীভূত হবার প্রবণতা কত তা বোঝা যাবে । সর্বোচ্চ প্রমাণ বিভব থেকে কমশ কমের দিকে ধাতুসমূহকে সাজিয়ে গেলে যে শ্রেণী পাওয়া যায়, তাকে বলা হয় ভড়িচ্চাঙ্গক শ্রেণী (electromotive series) । হাইড্রোজেনকে এই শ্রেণীর অন্তর্ভূক্ত করা যায় । প্রমাণ বিভবের তালিকা থেকে দেখা যায় যে ধনাত্মক E° মানবিশিষ্ট সকল ধাতুই H^+ আয়ন প্রতিস্থাপন করবে, কিন্তু হাইড্রোজেনের নিচে অবস্থিত ঝণাত্মক E° মানবিশিষ্ট ধাতুসমূহ এরূপ প্রতিস্থাপনে সক্ষম নয় । এই কারণেই কিছু কিছু ধাতু অ্যাসিড থেকে হাইড্রোজেন গ্যাস উৎপাদন করতে পারে এবং অপর কিছু ধাতু তা পারে না ।

জাব্যতা গুণফল নির্ণন্ন (Determination of solubility product): অত্যালপ দ্রবণীয় লবণের সম্পৃক্ত দ্রবণে আয়নীয় সন্ধিয়তার সর্বোচ্চ গুণফল দ্রবক হয়। এই দ্রুবককে জাব্যতা গুণফল বলা হয়। দ্রাব্যতা গুণফল কেবলমান্ত নির্ণিণ্ট উষ্ণতায় দ্রুবক। যেমন AgCl-এর ক্ষেন্তে দ্রাব্যতা গুণফল (K_s) হবে,

$$K_s = a_{Ag} + a_{Cl} = c_{Ag} + c_{Cl} \qquad \cdots \qquad (48)$$

PbCl₂-as cara,
$$K_s = a_{Pb^2} + a_{Cl}^{-2} \approx c_{Pb^3} + c_{Cl}^{-2} \cdots$$
 (49)

বদি MA একটি অত্যম্প দ্রবণীয় লবণ এবং NaA একটি দ্রবণীয় সোডিয়াম লবণ হয়, তাহলে $M \mid MA$ (ক), NaA (জলীয়) ইলেকট্রোড তৈরী করা হয় । ক্যালোমেল ইলেকট্রোডের সংগে সংযুক্ত করে সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. E এবং তার থেকে ইলেকট্রোডের বিভব $E_{M,MA,A-}$ নির্ণয় করা হয় । $M \mid MA$ (ক) NaA (জলীয়) ইলেকট্রোডের বিভব পাওয়া বাবে নিচের সমীকরণ অনুসারে ঃ

$$E_{\mathbf{M}, \mathbf{M}\mathbf{A}, \mathbf{A}^{-}} = E^{\circ}_{\mathbf{M}, \mathbf{M}\mathbf{A}, \mathbf{A}^{-}} + \frac{RT}{nF} \ln a_{\mathbf{A}^{-}}$$
 (50)

এই ইলেকট্রোডকে \mathbf{M}^+ আরনের সম্পর্কে প্রতিবর্তী মনে করলে,

$$E_{\mathbf{M}, \mathbf{M}^{+}} = E^{\circ}_{\mathbf{M}, \mathbf{M}^{+}} - \frac{RT}{nF} \ln a_{\mathbf{M}^{+}} \qquad \cdots \qquad (51)$$

গ হল ইলোকট্রোড-বিচিয়ায় উৎপন্ন ইলেকট্রন-সংখ্যা । $E^{\circ}_{\mathrm{M},\,\mathrm{M}^{+}}$ জানা থাকার এবং $E_{\mathrm{M},\,\mathrm{M}^{+}}$ উপারোক্ত উপায়ে নির্ণীত হওয়ায় $a_{\mathrm{M}^{+}}$ হিসাব করা বায় । A^{-} আয়নের সিচিয়তাকে $a_{\mathrm{M}^{+}}$ -এর সমান ধরে নেওয়া হয় । সৃতরাং K_{\bullet} ($=a_{\mathrm{M}}$ + a_{A} -) নির্ণয় করা বাবে ।

AgCl-এর দ্রাব্যতা গুণফল নির্ণয় করা যায় নিচের সেলের E.M.F. নির্ণয় করে।

 Cl_s (গ্যা.) (1 অ্যাটমস) |HCl (জলীয়), AgCl (ক) |Ag এক ফ্যারাডের জন্য সেলবিদ্রিয়া :

$$AgCl(\Phi) = Ag + \frac{1}{2}Cl_{\alpha}(1)$$
 আটমস)।

AgCl (ক) দ্রবীভূত AgCl-এর সংগে সাম্যাবস্থায় থাকে। অতএব

(দ্রবীভূত AgCl সম্পূর্ণ বিয়োজিত অবস্থায় থাকে ।) সেলের E.M.F. হবে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{AR} a_{Cl}^{\frac{1}{2}}}{a_{AR} + a_{Cl}^{-}}$$

$$= E^{\circ} + \frac{RT}{F} \ln a_{AR} + a_{Cl}^{-}$$

$$= E^{\circ} + \frac{RT}{F} \ln K_{\bullet} \qquad \cdots \qquad (52)$$

কারণ $a_{Ag}=1$, $a_{Cl_2}\approx p_{Cl_2}=1$ এবং $a_{Ag}+a_{Cl}=K$, = স্থাব্যতা গুণফল । E°-মান পাওয়া যাবে Cl_2 , Cl^- এবং Ag, AgCl, Cl^- ইলেক-ট্রোডম্বয়ের E°-মানের বিয়োগফল থেকে । E পরিমাপযোগ্য । সৃতরাং K_2 নির্ণয় করা যাবে ।

বিজ্ঞারণ-জ্ঞারণ বিভব বা রেডকা বিভব (Redox Potential)

বিজ্ঞারণ-জ্ঞারণ ইলেকট্রোড: এই শ্রেণীর ইলেকট্রোডে থাকে দ্রবলে একই আয়নের, ভিন্ন ভিন্ন যোজাতান্তরে, দৃটি রূপ। অনেকক্ষেত্রে একই ধাতৃ ক্যাটায়ন ও আনায়নে থাকতে পারে এবং অনেকক্ষেত্রে এইসংগে আাসিডের প্রয়োজন হয়। তড়িংসংযোগের জন্য এবং সাম্যপ্রতিষ্ঠাকক্ষেপ একটি প্রাটিনামের তার বা পাত এই দ্রবণের মধ্যে আংশিক নিমন্জিত রাখা হয়, বেমন

 $Pt|Fe^{++}$, Fe^{+++} বা $Pt|Mn^{s+}$, MnO_{4}^{-} , H^{+} প্রভৃতি । এই ধরনের ইলেকটোডের বিক্রিরা হবে নিচের মত ঃ

বা $\mathrm{Mn^{2^+}} + 4\mathrm{H_2O} \rightleftharpoons \mathrm{MnO_2^-} + 8\mathrm{H^+} + 5e$, প্রভৃতি । প্রতিক্ষেত্রে জারণ ঘটে । অর্থাৎ সাধারণ বিক্রিয়া হল

বিজারিত অবস্থা ২ জারিত অবস্থা + ne।

সৃতরাং এই ধরনের ইলেকট্রোডের বিভব (E) হবে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nR} \ln \frac{\text{[sinfac acress]}}{\text{[fassifac acress]}} \cdots$$
 (52)

 $E^\circ =$ প্রমাণ বিজারণ-জারণ বিভব।

র্যাদ একই সংকেতবিশিষ্ট দৃটি আয়নের মধ্যে সাম্য প্রতিষ্ঠিত হয়, যেমন ${
m Fe^{s+}}|{
m Fe^{s+}},{
m Sn^{s+}}|{
m Sn^{s+}}$ প্রভৃতি, বিজ্ঞারিত ও জ্ঞারিত অবস্থায় আয়নের সক্রিয়ত। হয় বথাক্রমে a_1 ও a_2 এবং ইলেকট্রোড-বিক্রিয়ার ফলে উৎপক্ষ ইলেকট্রনসংখ্যা n হয়, তাহলে

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_s}{a_s} \qquad \cdots \qquad (53)$$

র্যাদ একই অ্যানায়নের দুটি রূপ থাকে, বেমন $Fe(CN)_6^{4-}$, $Fe(CN)_6^{8-}$, তাহলে ইলেকট্রোড বিক্রিয়া হবে,

$$Fe(CN)_6^{4-} \rightleftharpoons Fe(CN)_6^{8-} + e$$

একেয়ে

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{Fe(CN) 6}}}{a_{\text{Fe(CN) 8}}} \cdots \qquad (54)$$

র্যাদ একই ধাতৃ ক্যাটায়নে ও অ্যানায়নে থাকে এবং অ্যাসিড মাধ্যম প্রয়োজন হয়, বেমন Mn^{s+} , MnO_4^- , H^+ , তাহলে ইলেকট্রোড-বিক্রিয়া হবে,

$$Mn^{3+} + 4H_{\bullet}O \rightleftharpoons MnO_{\bullet}^{-} + 8H^{+} + 5e$$

ध्याप्त
$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{5F} \ln \frac{a_{\text{MnO}_4} - a_{\text{H}^+}}{a_{\text{Mn}^2} + a_{\text{H}^2}}$$

$$a_{\rm H_{2O}} = 1$$
 হওয়ায়, $E = E^{\circ} - \frac{RT}{5F} \ln \frac{a_{\rm MnO_4} - a_{\rm H^+}}{a_{\rm Mns+}}$... (55)

কতকগুলি রেডক্স ইলেকটোডে কিছু কিছু কঠিন পদার্ঘও বিচিয়ার অংশ নেয়। বেমন

$$Mn^{s+} + 2H_sO \rightleftharpoons MnO_s (\bar{\phi}) + 4H^+ + 2e$$

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{H^{+}}}{a_{Mn^{s+}}}$$
 (56)

 $H_{\mathfrak{g}}O$ এবং $MnO_{\mathfrak{g}}$ -এর সন্দিয়তাকে 1 ধরা হয়েছে।

একেয়ে

এ-ছাড়া আরও অনেকপ্রকার রেডক্স ইলেকট্রোডের ব্যবহার আছে। উপরে বাঁগত বিভিন্ন ইলেকট্রোডের ক্ষেত্রে E° -মান বিভিন্ন হবে।

প্রমাণ বিজ্ঞারণ-জ্ঞারণ বিশুব নির্ণয় (Determination of standard redox potential): রেডক্স ইলেকট্রোডের বিশুব যথাযথ রেফারেন্স ইলেকট্রোডের সংগে যুক্ত করে মাপা হয়। দ্রবণে উপস্থিত আয়নের বিজ্ঞারিত ও জ্ঞারিত অবস্থার সক্রিয়তা জ্ঞানা থাকলে, ঐ ইলেকট্রোডের E° -মান নির্ণয় করা যায়। সক্রিয়তার পরিবর্তে গাঢ়ত্ব ব্যবহার করলে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \ln \frac{c_{\circ}}{\bar{c}_{1}} \qquad \cdots \qquad (57)$$

তালিকা 9.2. প্রমাণ বিজ্ঞারণ-জারণ বিভব (25°C)

বিক্রিয়া	প্রমাণ বিভব	
Co3+ → Co3++e	–1:82 ভোণ্ট	
Pb*+ → Pb4++2e	-1.75	
$Ce^{a+} \rightarrow Ce^{4+} + e$	-1.61	
$Mn^{3+}+4H_{3}O \rightarrow MnO_{4}^{-}+8H^{+}+5e$	-1.52	
$Tl^+ \rightarrow Tl^{*+} + 2e$	-1.22	
$Hg_a^{a+} \rightarrow 2Hg^{a+} + 2e$	-0.906	
Fe ²⁺ → Fe ²⁺ +e	-0.783	
$Fe(CN)_a^{4-} \rightarrow Fe(CN)_a^{3-} + e$	-0.356	
$Cu^+ \rightarrow Cu^{2+} + e$	-0.16	
Sn³+ → Sn⁴++2e	-015	
$Cr^{2+} \rightarrow Cr^{2+} + e$	+0.41	
	$Co^{3+} \rightarrow Co^{3+} + e$ $Pb^{3+} \rightarrow Pb^{4+} + 2e$ $Ce^{3+} \rightarrow Ce^{4+} + e$ $Mn^{3+} + 4H_3O \rightarrow MnO_4^{-} + 8H^{+} + 5e$ $Tl^{+} \rightarrow Tl^{3+} + 2e$ $Hg_3^{3+} \rightarrow 2Hg^{3+} + 2e$ $Fe^{3+} \rightarrow Fe^{3+} + e$ $Fe(CN)_6^{4-} \rightarrow Fe(CN)_6^{3-} + e$ $Cu^{+} \rightarrow Cu^{3+} + e$ $Sn^{3+} \rightarrow Sn^{4+} + 2e$	

 c_1 এবং c_2 যথান্তমে বিজ্ঞারিত ও জ্ঞারিত অবস্থার গাঢ়ত্ব । c_1 এবং c_2 প্রমাণ পদ্ধতিতে সহজেই নির্ণয় করা যায় । সূতরাং E° -মান হিসাব করা যায় । কিছু এই মান E° -এর প্রকৃত মান নয় । এর কারণ সেলের তরলসংযোগ সম্পূর্ণ নিরসন করা দৃঃসাধ্য এবং সন্তিয়তা গুণাংককে 1 ধরার কোন যৌক্তিকতা নেই । বরং সন্তিয়তা গুণাংকের যথেণ্ট প্রভাব E° -মানের উপর লক্ষিত হয় ।

সাঁচ্ররতা গুণাংকের প্রভাবসহ E° -মান নির্ণয়ের জন্য ডিবাই-ছকেলের সীমাস্থ সমীকরণ ব্যবহার করা হয়। (9.2) নং তালিকায় কতকগুলি রেডক্স ইলেকটোডের প্রমাণ বিভব দেওয়া হল।

বিভবমিতিক টাইট্রেশন (Potentiometric titrations): বিভবমিতিক উপায়ে সাধাণত তিন শ্রেণীর টাইট্রেশন করা বায়: (i) অধ্যক্ষেপণ বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে, (ii) জারণ-বিজ্ঞারণ বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে, এবং (iii) অ্যাসিডক্ষারক বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে। যে দ্রবণকে টাইট্রেট করা হবে তার সাহায্যে একটি যথোপযুক্ত ইলেকট্রোড তৈরী করা হয়। এই ইলেকট্রোডকে ক্যালোমেল বা অপর কোন রেফারেন্স ইলেকট্রোডের সংগে যুক্ত করে সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. মাপা হয় এবং তার থেকে ইলেকট্রোডটির নিজস্ব বিভব হিসাব করা হয়। টাইট্রান্ট যোগ করা হয় অক্স পরিমাণে (প্রতিবারে) এবং ইলেকট্রোড-বিভবের পরিবর্তন লক্ষ্য করা হয়। আয়তনিক প্রভাব সংকোচনের জন্য সাধারণত টাইট্রান্টের গাঢ়ন্ব, যে দ্রবণকে টাইট্রেট করা হবে, তার গাঢ়ন্বের পাঁচগুণ বা তার বেশি নেওয়া হয়।

(i) অধ্যক্ষেপণ বিক্রিয়া: ধরা যাক, $AgNO_3$ দ্রবণকে KCl দূরণ দ্বারা টাইট্রেট করা হবে। নিদিন্ট আয়তনের $AgNO_3$ দূরণ একটি পাতে নেওয়া হল। এই দ্রবণে একটি সিলভারের পাত আংশিক নিমন্দ্রিত করে $AgNO_3$ ইলেকট্রোড তৈরী করা হল। এই ইলেকট্রোডের বিছব হবে,

$$E_{Ag, Ag^{+}} = E^{\circ}_{Ag, Ag^{+}} - \frac{RT}{F} \ln a_{Ag^{+}}$$

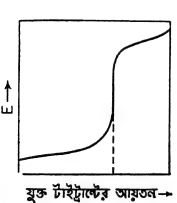
$$\approx E^{\circ}_{Ag, Ag^{+}} - \frac{RT}{F} \ln c_{Ag^{+}}$$

 $25^{\circ}C$ উক্তায় $E^{\circ}_{Ag,Ag^{+}} = -0.799$ ভোল্ট। স্বতরাং ঐ উক্তায় $E_{Ag,Ag^{+}} = -0.799 - 0.059 \log c_{Ag^{+}} \cdots$ (58)

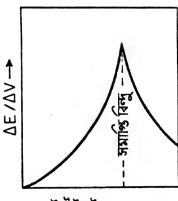
টাইট্রেশন বিক্রিয়া হল,

$$AgNO_s + KCl = AgCl \downarrow + KNO_s$$

KCl যোগ করার ফলে AgCl অধঃক্ষিপ্ত হবে, ফলে c_{Ag+} কমে যাবে। ধরা যাক, শুরুতে $c_{Ag+}=N/10$ । তাহলে $E_{Ag,Ag+}=-0.740$ ভোলী। আবার টাইট্রেশনের কোন ভরে $c_{Ag+}=N/100$ হলে, $E_{Ag,Ag+}=-0.681$ ভোলী হবে। সূতরাং যতই AgCl অধঃক্ষিপ্ত হতে থাকবে মণ্ডলের E-মান ততই বাড়তে থাকবে। প্রশ্নমন বিন্দু অতিক্রান্ত হবার পর আর অধঃক্ষেপণ ঘটবে না। কিন্তু KCl যোগ করার ফলে এখন ইলেকট্রোডটি হবে



চিত্ৰ 9:4. বিভৰমিতিক টাইট্ৰেশন (অধঃকেপণ)



যুক্ত টাইট্রান্টের আয়তন

চিত্ৰ 9·5. বিভবমিতিক টাইট্ৰেশন (অধঃক্ষেপণ)

Ag, AgCl, KCl, বার E° -মান $25^\circ C$ উঞ্চায় -0.2224 ভোল্ট এবং বার বিভব পাওয়া বায় নিচের সমীকরণ অনুসারে,

$$E_{\rm Ag, AgCI, CI} = -0.2224 + 0.059 \log c_{\rm CI} \cdots$$
 (59) (58) এবং (59) নং সমীকরণ তুলনা করলে দেখা যাবে যে প্রশমন বিন্দুর ঠিক আগে ও পরে ইলেকট্রোড-বিভবের মোটারকমের পরিবর্তন ঘটে—বলা যায় বিভবের উল্লম্ফন ঘটে। এই উল্লম্ফনের মধ্যবিন্দুই হল প্রশমন বিন্দু।

তাত্ত্বিকভাবে দেখানো যায় যে টাইট্রেশনের প্রারম্ভিক স্তরে অতিক্ষুম্ন পরিমাণ (dE) যে বিভব-পরিতন ঘটে তার মান খ্বই কম হয়, অর্থাৎ প্রারম্ভিক

ন্তরে dE/dV কম হয়। টাইট্রেশন অগ্নসর হবার সংগে সংগে dE/dV-এর মানও বাড়তে থাকে এবং প্রশমন বিন্দৃতে এই মান হয় সর্বাধিক। dE/dV-কে যুক্ত টাইট্রান্টের বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওয়া যায় তার সর্বোচ্চ বিন্দুই হল প্রশমন বিন্দু।

- (ii) জারণ-বিজারণ বিক্রিয়াঃ ধরা যাক, আ্রিফ $FeSO_2$ দ্রবণকে $K_2Cr_2O_7$ দ্রবণ ধারা টাইট্রেট করা হবে । $FeSO_2$ দ্রবণকে একটি বীকারে নিয়ে তার মধ্যে একটি Pt তার ভূবিয়ে ইলেকট্রোড তৈরী করা হয় । এই ইলেকট্রোডকে একটি রেফারেন্স ইলেকট্রোডের সংগে যুক্ত করা হয় । এরপর $K_2Cr_2O_7$ দ্রবণ ক্রমশ যোগ করা হয় এবং প্রতিস্তরে ইলেকট্রোডের বিভব নির্ণয় করা হয় । প্রারম্ভিক থেকে প্রশমন বিন্দুর ঠিক পূর্ব পর্বন্ধ ইলেকট্রোডিটি হল $Pt|Fe^{2+}$, Fe^{3+} । এই ইলেকট্রোডের E° -মান $25^{\circ}C$ উক্ষতায় 0.78 ভোল্ট । প্রশমন বিন্দুর পরে ইলেকট্রোডের পরিবর্তন হবে । সেক্ষেত্রে ইলেকট্রোড হবে $Pt|Cr^{3+}$, $Cr_2O_7^{3-}$, H^+ যার E° -মান $25^{\circ}C$ উক্ষতায় 1.2 ভোল্ট । স্থভাবতই এই ইলেকট্রোড-পরিবর্তন যে মুহূর্তে ঘটবে সেই মুহূর্তে ইলেকট্রোড-বিভবের বৃহৎ পরিবর্তন ঘটবে । ইলেকট্রোড-বিভব E-যুক্ত টাইট্রান্টের আয়তন লেখচিত্র অথবা dE|dV-V লেখচিত্র থেকে পূর্বের ন্যায় প্রশমন বিন্দু নির্ণর করা যায় ।
- (ii) অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া: যে আর্গিডকে টাইট্রেট করা প্রয়োজন, তার মধ্যে হাইড্রোজেন গ্যাস চালনা করে একটি হাইড্রোজেন ইলেক-ট্রোড তৈরী করা হয়। এই ইলেকট্রোডকে ক্যালোমেল ইলেকট্রোডের সংগে যুক্ত করে সম্পূর্ণ সেল তৈরী করা হয়।
- $(Pt)\ H_s$ (1 আটমস) $|\ H^+$ (দ্রবণ) \vdots ক্যালোমেল ইলেকট্রোড $25^\circ C$ উক্তার, পূর্বেই দেখানো হয়েছে যে, হাইড্রোজেন ইলেকট্রোডের বিভব পাওয়া যায় নিচের সমীকরণ অনুসারে s

$$E_{\rm H_2, H^+} = 0.059 pH$$

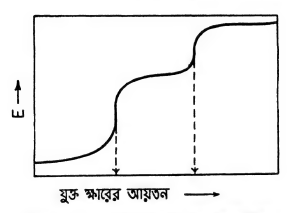
সূতরাং সম্পূর্ণ সেলের $\mathrm{E.M.F.}\ E$ হবে,

$$E = E_{H_s}, H + -E_{syltenicae}$$

= क्ष्यंक + 0.059 pH ... (60)

এই ধ্রুবক $E_{\text{ক্যামোনক}}$ এর সমান। সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. কেবলমার pH-এর উপর নির্ভরশীল। pH-এর পরিবর্তনের সংগে সংগে E-এরও

পরিবর্তন ঘটবে । যত কারক যোগ করা হবে, দ্রবণের pH ততই বৃদ্ধি পাবে এবং ফলস্থরূপ E-ও বৃদ্ধি পাবে । প্রথমদিকে pH বৃদ্ধির হার খুব বেশি না হওয়ায় E-এর বৃদ্ধিও খুব বেশি হবে না । প্রশমন বিন্দুর ঠিক আগে ও পরে E-মানের মধ্যে বিরাট পার্থক্য লক্ষিত হয় । ফলে E-যুক্ত টাইট্রান্টের আয়তন লেখের E-উল্লম্ফন থেকে প্রশমন বিন্দুতে প্রয়োজনীয় টাইট্রান্ট-আয়তন পাওয়া যাবে । প্রশমন বিন্দুর পরে pH বৃদ্ধির অর্থাৎ E বৃদ্ধির হার আবার কমে যায় । pH টাইট্রেশন পর্যায়ে দেখা যায় যে pH-উল্লম্ফন সর্বাধিক হয় তীর অ্যাসিড-তীর ক্ষারক বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে এবং মধ্যম হয় যখন ক্ষারক ও অ্যাসিডের একটি ক্ষীণ ও অপরটি তীর হয় । ক্ষীণ অ্যাসিড-ক্ষীণ ক্ষারক বিক্রিয়ায় পরিমাপ্রোগ্য pH-উল্লম্ফন হয় না । সেইজন্য ক্ষীণ অ্যাসিড-ক্ষীণ ক্ষারক টাইট্রেশন E.M.F. পদ্ধতিতে করা সম্ভব নয় । বহক্ষারীয় অ্যাসিডের ক্ষেত্রে একাধিক pH-উল্লম্ফন পাওয়া যায় । এক-একটি উল্লম্ফন বিয়োজনের এক-একটি



চিত্ৰ 9.6. বিভৰ্মিতিক টাইট্ৰেশন (বহক্ষারীয় আাসিড)

পর্বের সমাপ্তি নির্দেশ করে। সৃতরাং দৃটি উল্লম্ফনের পারস্পরিক দ্রম্ব মূল-বিন্দু থেকে প্রথম উল্লম্ফনের দ্রম্বের সমান হবে। টাইট্রেশন লেখে যে ক'টি উল্লম্ফন পাওয়া যাবে অ্যাসিডের ক্ষারগ্রাহিতা তত হবে।

জারণ-বিজারণ সূচক (Oxidation-reduction indicators) ঃ প্রতিবর্তী জারণ-বিজারণ সূচক হল একপ্রকার জারণ-বিজারণ মন্তল, বার জারিত ও বিজারিত অবস্থার রং ভিন্ন, সাধারণত এক অবস্থার রংহীন এবং অন্য অবস্থার রঙীন হয়। এরূপ পদার্থের দৃই অবস্থার বিভিন্ন অনুপাতের মিশ্রণের রং বিভিন্ন হবে এবং প্রতিটি রং-ই মন্তলের একটি নির্দিন্ট বিভবের সূচক হবে। এই বিভব সাধারণত মন্তলের প্রমাণ বিভবের উপর নির্ভরশীল হয়। একটি জারণ-বিজারণ মন্তলে এরূপ একটি সূচকের সামান্য পরিমাণ যোগ করলে যখন পরীক্ষাধীন মন্তল ও সূচকের মধ্যে একটি সাম্যাবস্থা প্রতিষ্ঠিত হবে তখন পরীক্ষাধীন মন্তল ও সূচক মন্তলের বিভব একই হবে। সাধারণত সূচক মন্তলে বিজারিত ও জারিত অবস্থার মধ্যে অনুপাত 10 বা 1/10 পর্যন্ত রং-এর পরিবর্তন লক্ষ্য করা সম্ভব। এই জরের বাইরে, অর্থাৎ অনুপাত 10-এর বেশি বা 1/10-এর কম হলে, রং-পরিবর্তন লক্ষণীয় হয় না। ধরা যাক, এরূপ একটি সূচক মন্তলের n=1। তাহলে এর বিভব হবে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{F} ln \frac{\text{[জারিত অবস্থা]}}{\text{[বিজারিত অবস্থা]}}$$
 ... (61)

 $25^{\circ}C$ উক্ট তায়, উপরোক্ত অনুপাত 10 থেকে 1/10 পর্যন্ত স্তরে E-মানের স্তর হবে $E^{\circ}-0.059$ থেকে $E^{\circ}+0.059$ ভোল্ট পর্যন্ত । যদি n=2 হয়, তাহলে এই স্তর হবে $E^{\circ}-0.029$ থেকে $E^{\circ}+0.029$ ভোল্ট পর্যন্ত । সূতরাং দেখা যাচ্ছে যে, কোন জারণ-বিজারণ সূচক তার E° -মানের কাছাকাছি বিভবে রং-পরিবর্তন ঘটায় ।

একটি জারণ-বিজারণ মণ্ডলকে অপর একটি জারণ-বিজারণ মণ্ডল দ্বারা টাইট্রেট করা তথনই সম্ভব যথন প্রশমন বিন্দৃতে একটি E-উল্লম্ফন পাওয়া যায়। অর্থাৎ টাইট্রেশনের ঠিক পূর্বে ও পরে মণ্ডলের E-মানের মধ্যে প্রভূত পার্থক্য থাকা প্রয়োজন। প্রশমন বিন্দৃ হবে E-উল্লম্ফনের মধ্যবিন্দৃ। E-উল্লম্ফন নির্যারিত হয় সাধারণত টাইট্রাণ্ট ও যাকে টাইট্রেট করা হয়, এই দুটি মণ্ডলের প্রমাণ বিভবের পার্থক্য দ্বারা। আশা করা যায় যে অধিকাংশ ক্ষেত্রে প্রশমন বিন্দৃ হবে এই দুটি E°-মানের গড় E-মানে। সূতরাং এই টাইট্রেশনে কোন জারণ-বিজারণ সূচ্ক ব্যবহার করলে তার E°-মান এই মানের কাছাকাছি হওয়া প্রয়োজন। কেবলমান্ত সেই অবস্থাতেই ঠিক-ঠিক প্রশমন বিন্দৃতে রং-পরিবর্তন লক্ষ্য করা যাবে।

ফেরাস আয়নকে অ্যাসিড ডাইকোমেট দ্বারা টাইট্রেট করার সময় ডাইফিনাইল অ্যামিন সূচক ব্যবহার করা হয়। ডাইফিনাইল অ্যামিন সালফোনিক অ্যাসিড জলে দ্রবণীর হওয়ায় অধিকাংশ ক্ষেত্রে এটিই ব্যবহার করা হয়। প্রথমে এর জারণের ফলে তৈরী হয় ডাইফিনাইল বেনজিডিন। এই জারণ একমুখী। এই ডাইফিনাইল বেনজিডিনের উভমুখী জারণের ফলে তৈরী হয় ডাইফিনাইল অ্যামিন ভায়োলেট। সৃতরাং রং-এর পরিবর্তন হবে রংহীন থেকে বেগনী।

ভাইফিনাইল অ্যামিন মণ্ডলের E° -মান সঠিক জানা নেই। মাঝারি গাঢ়েছের অ্যাসিড দ্রবণে এই মান -0.75 ভোল্টের কাছাকাছি। $25^\circ C$ উক্ষতার ফেরাস-ফেরিক মণ্ডলের $E^\circ = -0.78$ ভোল্ট এবং অ্যাসিড মাধ্যমে ক্রোমক-ডাইক্রোমেট মণ্ডলের E° প্রায় -1.2 ভোল্ট। এক্ষেরে সূচক মণ্ডলের E° -মান -0.95-এর কাছাকাছি হলে ভালো হয়। এই কারণে ফেরাস আয়নের মধ্যে ফসফরিক অ্যাসিড বা ফ্লুওরাইড লবণের দ্রবণ যোগ করা হয়। এর ফলে দ্রবণের ফেরিক আয়ন জটিল আয়ন হিসেবে অপসৃত হয় এবং ফেরাস-ফেরিক মণ্ডলের বিভব প্রায় -0.5 ভোল্টের কাছাকাছি চলে আসে। এই অবস্থায় ডাইফিনাইল অ্যামিন সূচক ভালো কাজ দেয়।

আর একটি ভালো সূচক হল অর্থোফিনানথ্রোলন ফেরাস সালফেট - অর্থোফিনানথ্রোলন ফেরার সালফেট মণ্ডল । রং-পরিবর্তনের বিভব, $25^{\circ}C$ উক্ষতায়, মোটামূটি $-1^{\circ}1$ ভোলট । এই সূচক সোরক সালফেট বা আ্যাসিড ডাইক্রোমেট অথবা অতিলঘু পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ দ্বারা ফেরাস আয়নকে টাইট্রেট করার সময় ব্যবহার করা যায় ।

কুইনোন-হাইড্রোকুইনোন মণ্ডল (Quinone-hydroquinone system): কুইনোন এবং তার বিজ্ঞারিত রূপ হাইড্রোকুইনোনের মিশ্রণে একটি মূল্যবান রেডক্স ইলেকট্রোড পাওয়া যায়। বিশেষ করে কোন মবণের H^+ আয়নের গাঢ়ত্ব বা সন্ধ্রিয়তা পরিমাপের জন্য এই ইলেকট্রোড ব্যাপকভাবে ব্যবহৃত হয়। H^+ আয়নসমন্ত্রত দ্রবণের বিভর্বামতিক পরিমাপের জন্যও এই ইলেকট্রোডের স্থাপনা করা হয়। হাইড্রোকুইনোন (H_*Q) এবং কুইনোন (Q)-এর মধ্যে সাম্যাবস্থা নিম্নরূপ ঃ

সূতরাং এই ইলেকট্নোডের বিভব (E) হবে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{\mathcal{Q}} a_{\mathcal{H}^{+2}}}{a_{\mathcal{H}_{2}\mathcal{Q}}} \qquad \cdots \qquad (62)$$

বছক্ষেত্রে কুইনোন-হাইড্রোকুইনোন অনুপাত (আর্ণাবক) ধ্রুবক রাখা হয়। সেক্ষেত্রে Q এবং $H_{\rm s}Q$ -এর সক্রিয়তা ও গাঢ়ত্ব সমার্থক ধরে নিলে, (62) নং সমীকরণটি নিচের রূপ নেবে $\rm s$

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{Q}}{a_{H_{Q}Q}} - \frac{RT}{F} \ln a_{H^{+}} \qquad \cdots \qquad (63)$$

 $c_{\mathbf{Q}}: c_{\mathbf{H}_{\mathbf{S}}\mathbf{Q}} = 1$ হলে, লেখা যায়,

$$E = E^{\circ}_{Q} - \frac{RT}{F} \ln a_{H^{+}} \qquad \cdots \qquad (64)$$

 E°_{Q} = ধ্রুবক, এবং একে এই ইলেকট্রোডের প্রমাণ বিভবের সমতুল্য ধরা যায়।

 $25^{\circ}C$ উক্তায় প্রমাণ পদ্ধতিতে নির্ণীত $E^{\circ}_{
m Q}$ -এর মান হল -0.6994 ভোল্ট। $pH=-\log a_{
m H}$ + সমীকরণটি স্মারণ রেখে আমরা লিখতে পারি,

$$E = -0.6994 - 0.059pH ... (65)$$

কুইনোন-হাইড্রোকুইনোন মন্তলে উভয় পদার্থের আণবিক অনুপাত 1 হলে মন্তলটিকে কুইনহাইড্রোন ইলেকট্রোড (quinhydrone electrode) বলা হয় । এই ইলেকট্রোড তৈরী করা হয় H^+ আয়নসমন্থিত দুবণকে কুইনহাইড্রোন দ্বারা সম্প,ন্ত করে ।

ইলেকটোড বিভব পরিমাপের আরও কয়েকটি প্রয়োগ (Some more applications of electrode potential measurements):

(i) আয়নের যোজ্যতা নিরূপণ: $M \mid M^{n+}$ ইলেকট্রোডের বিভব হল,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{nF} \log c \qquad \cdots \tag{66}$$

 E° ইলেকটোডটির প্রমাণ বিভব, n আরনের বোজাতা এবং c আরনের গাঢ়ম্ব (গ্রাম আরন প্রতি লিটার)। $25^{\circ}C$ উক্তার

$$E = E^{\circ} - \frac{0.059}{n} \log c \qquad ... \tag{67}$$

প্রকাতই আয়নের গাঢ়দ্বের দশগুণ পরিবর্তন ঘটালে ইলেকট্রোড-বিভবের মান 0.059/n ভোল্ট বাড়বে বা কমবে। যদি গাঢ়ম্ব c-এর পরিবর্তে 10c হয় এবং বিভব 0.059 ভোল্ট কমে যার, তাহলে আয়নের যোজাতা n=1 হবে; আর যদি বিভবহাসের পরিমাণ হয় 0.029 ভোল্ট, তাহলে n হবে 2। এইভাবে কোন আয়নের যোজাতা নিরূপণ করা যায়।

উদাহরণ: $17^{\circ}C$ উক্তায় Hg। মার্রিকউরাস নাইট্রেট $(0.01m, a_1)$, লবণসেত্, মার্রিকউরাস নাইট্রেট $(0.001m, a_2)$ । Hg সেলের তড়িচ্চালক বল 0.029 ভোল্ট। মার্রিকউরাস আয়নের যোজ্যতা নিরূপণ কর।

প্রদত্ত সেলটি একটি গাঢ়তা সেল। এর $\mathrm{E.M.F.}$ (E) হবে,

$$E = \frac{RT}{nF} \ln \frac{a_{s}}{a_{1}} \approx \frac{RT}{nF} \ln \frac{c_{s}}{c_{1}}$$

$$= \frac{RT}{nF} \ln \frac{0.01}{0.001} = \frac{2.303RT}{nF}$$

$$= \frac{2.303 \times 8.314 \times 290}{n \times 96500} = \frac{0.0575}{n} \text{ (Solid Problem)}$$

প্রদত্ত শর্তানুসারে 0.0575/n=0.029, অর্থাৎ n=2. সূতরাং মার্রাকউরাস আয়নের আধান হবে 2 একক পরা তড়িং। এই কারণে মার্রাকউরাস আয়নের সংকৈত হবে Hg_s^{s+1} ।

(ii) আয়নীয় সক্রিয়ভা নির্ণয় : বিশেষ করে অত্যাপ দ্রবণীয় তড়িং-বিশ্লেষ্য বেসকল ইলেকটোডে ব্যবহার করা হর, সেইসকল ইলেকটোড ব্যবহার করে আয়নীয় সন্তিয়তা মোটাম্টি নির্ণয় করা যায়। নিচের সেলটি ধরা যাক ঃ

নৰ্ম্যাল ক্যালোমেল ইলেকট্ৰোড $\colon \mathrm{K_{s}SO_{4}}$ (জলীয়), $\mathrm{PbSO_{4}}$ (ক) $\mid \mathrm{Pb}$ $(a_{\mathrm{Pb}},+)$

সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. (E) হবে,

$$E=E$$
ক্যালোমেল $-E_{
m Pb,\,Pb^2}+$ বা. $E_{
m Pb,\,Pb^2}+=E$ ক্যালোমেল $-E$ ।

Eক্যালোদেল এবং F উভয়েই পরিমাপযোগ্য হওয়ায় $E_{
m Pb,\,Pb}$ °+ হিসাব করা বায় ।

এখন,
$$E_{Pb,Pb^2+}=E_{Pb,Pb^2+}^{\circ}-\frac{RT}{2F}\ln a_{Pb^2+}$$
 ।

 $E^\circ_{Pb,\,Pb^*+}$ প্রমাণ পদ্ধতিতে নির্ণয় করা বায়। তাহলে উপরোক্ত সমীকরণ অনুসারে লেড আয়নের সন্ধ্রিয়তা a_{Pb^*+} নির্ণয় করা বাবে। তরঙ্গ- তরঙ্গ সংখোগ সম্পূর্ণ নিরসন করা বায় KCl জবণসেতুর সাহাযো।

করেকটি গাণিতিক উদাহর $: 1. Cu^+, Cu^{s+}$ এবং $I^-, \frac{1}{2}I_s(\phi)$ ইলেকটোড়েবরের প্রমাণ জারণ বিভব যথাক্রমে -0.167 এবং -0.530 ভোল্ট । এই তথ্য ব্যবহার করে আয়োড়াইড আয়নের সংগে কিউপ্রিক আয়নের বিক্রিয়ার ফলে কেন কিউপ্রাস আয়োড়াইড (দ্রাব্যতা গুণফল $=4.0\times 10^{-13}$) এবং আয়োড়িন উৎপদ্র হয় তা ব্যাখ্যা কর ।

(কলিকাতা, সাম্মানিক 1957—অন্দিত)

বিভিন্নাঃ
$${
m I}^-, {1\over 2} {
m I}_{
m s}$$
-এর ক্ষেত্রেঃ ${
m I}^- = {1\over 2} {
m I}_{
m s}({f \phi}) + e$

$$E_{I-,I_a} = E_{I-,I_a}^0 + \frac{RT}{F} \ln a_{I-} = -0.530 + \frac{RT}{F} \ln a_{I-}$$

$$E_{\text{Cu}^+, \text{Cu}^{2+}} = E^{\circ}_{\text{Cu}^+, \text{Cu}^{2+}} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{Cu}^{2+}}}{a_{\text{Cu}^+}}$$

$$= -0.167 - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{\text{Cu}^{2+}}}{a_{\text{Cu}^+}}$$

25°C উক্তায় সন্তিয়তার পরিবর্তে গাঢ়ত্ব ব্যবহার করে পাওয়া যায়,

$$E_{\text{I}^-, \text{I}_a} = -0.530 + 0.059 \log c_{\text{I}^-}$$
 এবং $E_{\text{Cu}^+\text{Cu}^a} = -0.167 - 0.059 \log \frac{c_{\text{Ou}}}{c_{\text{Cu}}}$ ।

দৃটি ইলেকট্রোডকে সমন্থিত করা বার দৃ'ভাবে এবং ঠিকমত সমন্থর সাধিত হলে সম্পূর্ণ সেলের $\mathrm{E.M.F.}\ (E)$ হবে ধনাত্মক ।

1. I-, I₂ :
$$Cu^+$$
, Cu^{s+} E_1

2.
$$Cu^+$$
, Cu^{s+} ; I^- , I_s ... E_s

এখন,
$$E_1 = -0.530 + 0.059 \log c_1$$
-

$$+0.167 + 0.059 \log c_{\text{Cu}*}/c_{\text{Cu}+}$$

$$= -0.363 + 0.059 \log c_{\text{Cu}+} \times c_{\text{I}} / c_{\text{Cu}+}$$

আবার $c_{\text{Cu+}} \times c_{\text{I}} = 4.0 \times 10^{-13}$ হওয়ায়,

$$E_1 = -0.363 + 0.059 \log \frac{c_{\text{Cu}^2} + c_{\text{I}^2}}{4.0 \times 10^{-12}}$$

$$= 0.3095 + 0.059 \log c_{\text{Cu}+} + 0.118 \log c_{\text{I}}$$
 (A)

এই সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে যে E_1 ধনাত্মক হবে, বদি না $c_{\mathrm{Cu}^{1+}}$ এবং $c_{\mathrm{I}^{-}}$ একই সংগে খুব কমে যায়। সাধারণত অতিরিক্ত পরিমাণ I^{-} আয়ন যোগ করা হয়, যার ফলে অদ্রাব্য $\mathrm{Cu}I$ হিসাবে অপসারিত হবার পরেও I^{-} আয়ন যা দ্রবণে থাকে তা খুব কম হয় না। Cu^{2+} আয়ন $\mathrm{Cu}I$ হিসাবে অপসারিত হবার ফলে ডানদিকের খিতীর রাশিটি সর্বদাই থণাত্মক হয়। মোট ফল E_1 ধনাত্মক। সৃতরাং ইলেকটোডবর ঠিকভাবে সমন্তিত হয়েছে। যদি Cu^{2+} আয়ন অতিরিক্ত পরিমাণে যোগ করা হয়, তাহলে ডানদিকের খিতীয় রাশিটি খনাত্মক ও তৃতীয় রাশিটি খণাত্মক হবে। সেক্টেরিক্রা হবে,

$$I^- + Cu^{s+} = \frac{1}{2}I_s(\Phi) + Cu^+$$

$$\Im 2I^- + Cu^{s+} = \frac{1}{2}I_s (\Im) + CuI \downarrow$$

ম্পন্টতই ৰিতীয় ভাবে সমন্ত্ৰিত করলে $E_{f s}$ ধণাত্মক হবে।

 $2.~~15^{\circ}C$ উক্তায় জ্যানিয়েল সেলের E.M.F.~1.0934 ভোল্ট এবং এর E.M.F.-এর উক্তা গুণাংক $=-4.29\times10^{-4}$ ভোল্ট প্রতি ছিল্লী। সেলবিক্রিয়ার বিক্রিয়া তাপ হিসাব কর। (1 ক্যালরি =4.185 জুল)

(কলিকাতা, সাম্মানিক 1963—অন্দিড)

বিক্রিয়া তাপ ও E.M.F.-এর মধ্যে সম্পর্ক হল

$$\Delta H = -nF \left[E - T(aE/aT)_P \right] + \frac{1}{2} \left[\frac{1}{2} \left(\frac{1}{2} \frac{1}{$$

ব্যবস্তাত পদশূলি পূর্বের ন্যার। এখানে n=2 ; $T=273+15=288^{\circ}K$; E=1.0934 ভোল্ট ; $(\partial E/\partial T)_P=-4.29\times 10^{-4}$ ভোল্ট/ডিগ্রী এবং E=96500 কুলয়।

∴
$$\Delta H = -2 \times 96500 [1.0934 + 288 \times 4.29 \times 10^{-4}]$$

= -2.349×10^{8} ভোল্ট কুলয় বা জ্ল
= $-2.349 \times 10^{8}/4.185 = -56130$ ক্যালরি।

3.
$$Mn^{s+} + 4H_sO \rightarrow MnO_s^- + 8H^+ + 5e$$

 $E^\circ = -1.51$ (Single Min $e^s + 2H_sO \rightarrow MnO_s + 4H^+ + 2e$

 $E^\circ = -1.23$ ভোল ।

আ্যাসিড দ্রনে $(MnO_s \to MnO_s^-)$ -এর প্রমাণ জারণ বিভব (E°) কত হবে ? (কলিকাতা, সাম্মানিক 1963—অনুদিত)

প্রথম বিজিয়ার ক্ষেত্রে প্রমাণ গৈব্স্-বিভব-পরিবর্তন $\Delta G_1^{\circ} = nFE^{\circ}$ = $+5 \times 1.51 \times F = 7.55F$ এবং দিতীর বিজিয়ার ক্ষেত্রে $\Delta G_2^{\circ} = 2 \times 1.23F = 2.46F$ ।

প্রথম বিক্রিয়া থেকে বিতীয় বিক্রিয়া বাদ দিয়ে পাওয়া বায়,

$$MnO_a + 2H_sO \rightarrow MnO_a^- + 4H^+ + 3e,$$

 $\Delta G^\circ = \Delta G_1^\circ - \Delta G_2^\circ = 5.09F$

সূতরাং (MnO_s , MnO_s)-এর E° হবে,

$$E^{\circ} = -\Delta G^{\circ}/nF = -5.09F/3F = -1.697$$
 ভোল্ট।

4. $Sn|Sn(ClO_4)$, $(0.02M)||Pb(ClO_4)$, (0.01M)|Pb সেলের E.M.F. 298°K উক্তার 5.1 মিলিভোল্ট। নিম্নোক্ত বিভিন্নার সামান্ত্রক নির্ণন কর :

$$Sn + Pb(ClO_4)_2 \rightleftharpoons Sn(ClO_4)_2 + Pb$$
 ($F = 96,500$ কুলয় গ্রাম তুল্যাংক $^{-1}$)। (কলিকাতা, সাম্মানিক 1964 —অন্নিত)

সেলবিফিয়া: $Sn + Pb^{s+} = Sn^{s+} + Pb$ (2 ফ্যায়ডের জন্য) ভার্ঘাং $Sn + Pb(ClO_4)_s = Sn(ClO_4)_s + Pb$ ।

$$E=E^{\circ}-rac{RT}{2F}\cdot lnrac{c_{Sn^{2+}}}{c_{Pb^{2+}}}$$
 কিঠিনের সচিন্নতা 1 ধরে এবং সচিন্নতাকে 1 গঢ়েছ দারা প্রতিস্থাপিত করে ।

 $25^{\circ}C$ উৰ্ভায়, $E = E^{\circ} - 0.0295 \log c_{\rm Sn^{2+}}/c_{\rm Pb^{2+}}$

প্রদত্ত উপাত্ত ব্যবহার করে, $0.0051 = E^{\circ} - 0.0295 \log 0.02/0.01$

বা $E^{\circ} = 0.01398$ ভোল্ট।

$$\log K = \frac{2FE^{\circ}}{2.303RT} = \frac{2 \times 96500 \times 0.01398}{2.303 \times 8.314 \times 298} = 0.4729$$

- ∴ সামাধ্রুবক K = 2.971 ।
- 5. $Pt|H_s$ (গ্যাস, 1 আটমস)|HCl(m), $AgCl(\phi)|Ag$ সেলের E.M.F. পরিমাপের ফল, দুটি বিভিন্ন মোল্যালিটির (m) HCl দ্রবণ ব্যবহার করে, $25^{\circ}C$ উক্তায়, নিমে প্রদন্ত হল ঃ

মোল্যালিটি (m) 0.0032 0.1238 E.M.F. (ভোল্ট) 0.5205 0.3420

প্রথম দ্রবণের লঘুতা 'অসীম' ধরে নিয়ে সিলভার-সিলভার ফ্লোরাইড ইলেক-ট্রোডের প্রমাণ বিভব (E°) নির্ণয় কর এবং E° -এর এই মান ব্যবহার করে দ্বিতীয় দ্রবণে HC-এর গড় সন্দিয়তা গুণাংক হিসাব কর । প্রতি ইলেকট্রোডের বিক্রিয়া উল্লেখপূর্বক সেলবিক্রিয়াট লেখ। সেলবিক্রিয়ার প্রমাণ মৃন্তশক্তি পরিবর্তন হিসাব কর । (কলিকাতা, সাম্মানিক 1973—অন্দিত)

সেলবিক্রিয়াঃ বাঁ-হাতি ইলেক্ট্রোডে বিচিয়া, $\frac{1}{2}H_{\bullet}=H^++e$ ডানহাতি ইলেক্ট্রোডে 'বিচিয়া, $AgCl(\Phi)+e=Cl^-+Ag(\Phi)$ সূতরাং এক ফ্যারাডের জন্য সেলবিচিয়া,

$$\frac{1}{2}H_{s} + AgCl(\mathfrak{F}) = H^{+} + Cl^{-} + Ag(\mathfrak{F})$$

সেলের E.M.F.ঃ $E=E_{o}$ সেল $-rac{RT}{E}\ln a_{H^{+}}a_{Cl}$ [কঠিনের

সচিয়তা 1 এবং $a_{\rm H_s}=p_{\rm H_s}$ ধরে]।

 $E^{\circ}_{\text{CMM}} = E^{\circ}_{\text{H_s, H}^+} - E^{\circ}_{\text{Ag, AgCl, Cl}^-} = -E^{\circ}$; $[E^{\circ}_{\text{H_s, H}^+} = 0$ এবং $E^{\circ}_{\text{Ag, AgCl, Cl}^-} = E^{\circ}$] ৷ সূতরাং $25^{\circ}C$ উঞ্চায়

$$E = -E^{\circ} - 0.059 \log a_{H} + a_{Cl} - 1$$

HCl দ্রবেশের আরনসমূহের গড় সন্ধিরতা a এবং গড় সন্ধিরতা গুণাংক γ হলে, $a^a=a_{H^+}a_{Cl^-}$ এবং $\gamma^a=\gamma_{H^+}\gamma_{Cl^-}$ । সেক্ষেত্রে

$$E = -E^{\circ} - 0.059 \log \gamma^{2} m^{2}$$

$$= -E^{\circ} - 0.118 \log m - 0.118 \log \gamma$$

 \mathbf{E}° ঃ অসীম লঘুতায় $\gamma = 1$ । সূতরাং

$$E = -E^{\circ} - 0.118 \log m$$

বা $E^{\circ} = -E - 0.118 \log m$

 $= -0.5205 - 0.118 \log 0.0032$

= −0°2261 ভোল্ট।

ছিতীয় জবণে γ : 0.118 $\log \gamma = -E - E^{\circ} - 0.118 \log m$ = $-0.3420 + 0.2261 - 0.118 \log 0.1238 = -0.0088$ ।

 $\therefore \quad \gamma = 0.8422 \, \mathrm{i}$

প্রমাণ মুক্তশক্তি পরিবর্তন ΔG° :

একেরে $\Delta G^\circ = -FE^\circ$ দেল। E° দেল $= -E^\circ$ হওয়ায়,

 ${\it \Delta G^\circ} = -\,96{,}500 imes 0.2261 = -\,21{,}870$ ভোল্ট কুলয় বা জ্বুল।

সঞ্চায়ক সেল বা মাধ্যমিক সেল (Storage batteries or secondary cells): তড়িৎ-বৈশ্লেষিক সেলের অভ্যন্তরে বিদৃৎপ্রবাহ চালনা করলে বিদৃৎশক্তি রূপান্তরিত হয় রাসায়নিক শক্তিতে। বদি সেলটি প্রতিবর্তী হয় তাহলে সেলটির অভ্যন্তরে তড়িৎ-চালনা বদ্ধ করে দিয়ে সেলের ইলেকট্রোভ দৃটিকে ইলেকট্রনীয় পরিবাহী দ্বারা পরস্পর যুক্ত করলে, অভ্যন্তরে সন্ধিত রাসায়নিক শক্তির পরিবর্তে বিদৃহংশক্তি পাওয়া যায়। এই ধরনের একটি যলকে সঞ্চায়ক সেল (storage battery) বা মাধ্যমিক সেল (secondary cell) বলা হয়। সেলের অভ্যন্তরে বিদৃহৎ প্রবেশ করানোর পদ্ধতিকে 'সেল আহিতকরণ' (cell charging) বলা হয় এবং যখন সেল বিদৃহংশক্তি উৎপাদন করে তথন পদ্ধতিকে 'অবেরণ করা' (discharging)

বলা হর। আহিতকরপের সমরে সেলের অভান্তরে বে রাসারনিক পরিবর্তন ঘটে, অবেরণের সমরে ঠিক তার বিপরীত রাসারনিক পরিবর্তন ঘটে। তাত্তিক দিক থেকে দেখতে গেলে, বে কোন প্রতিবর্তী সেলকেই সঞ্চরকোষ হিসাবে ব্যবহার করা চলে, কিন্তু অধিকাংশের ক্ষেত্রে বিদ্যুৎগ্রাহিতা (electrical capacity) খৃবই কম হওয়ায় বাভবক্ষেত্রে ব্যবহারবোগ্য সঞ্চরকোষ খৃব বেশি পাওয়া যায় না। কেবলমাত্র দৃ'ধরনের সঞ্চায়ক কোষের ব্যাপক ব্যবহার আছে। দৃটিই জারণ-বিজারণ ধরনের সেল। নিচে এদের বর্ণনা দেওয়া হল।

জ্যাসিভ সঞ্চায়ক সেল (The acid storage cell): আ্যাসিড সঞ্চায়ক সেলকে 'লেড সঞ্চায়ক সেল'ও বলা হয়। এই সেলে দৃটি লেড ইলেকট্রোড ব্যবহার করা হয়, তার একটি লেড ডাই-অক্সাইড ধারা আরত থাকে। তাড়ং-বিশ্লেষ্য হিসাবে 20% $H_{\bullet}SO_{\bullet}$ ($25^{\circ}C$ উক্তায় আপেক্ষিক গ্রুম্থ 1.15) ব্যবহার করা হয়। যদিও এই সেলকে কেবলমান্ত Pb, $H_{\bullet}SO_{\bullet}$, PbO_{\bullet} লিখে প্রকাশ করা হয়ে থাকে, তবু একে আরো ভালোভাবে প্রকাশ করা যায় নিচের মত:

 $Pb \mid PbSO_{a}(\Phi), H_{s}SO_{a}$ (জলীয়), $PbSO_{a}(\Phi), PbO_{s}(\Phi) \mid Pb$ ডার্নাদকের Pb প্রকৃতপক্ষে বৈদ্যুতিক সংযোগরক্ষাকারী ধাতু । সেলটি যখন বিদ্যুৎপ্রবাহ সৃষ্টি করে, অর্থাং অবেরণের সময়ে, বিক্রিয়া ঘটে নিম্নরূপ :

বা-হাতি ইলেকটোডে, 2 ফ্যারাডের জনা,

$$Pb + SO_{\bullet} = PbSO_{\bullet}(\overline{\bullet}) + 2e$$

ডানহাতি ইলেক্ট্রোডে, 2 ফ্যারাডের জন্য,

PbO₂(
$$\Rightarrow$$
) + 2H₂O \Rightarrow Pb⁴⁺ + 4OH⁻
Pb⁴⁺ + 2e = Pb⁸⁺
Pb⁸⁺ + SO₄ = PbSO₄ (\Rightarrow)
4OH⁻ + 4H⁺ = 4H₂O

মোট ডানহাতি বিক্রিয়া :

$$PbO_{s}(\bar{q}) + SO_{4} + 4H^{+} + 2e = PbSO_{4}(\bar{q}) + 2H_{s}O$$

পৃটি ইলেকটোডই প্রতিবর্তী হওরার, সেলকে আহিত করার সমরে ইলেকটোড-বিক্রিরাগুলি ঠিক বিপরীত হবে। সূতরাং আহিত করার সমরে ও অবেরণ ঘটানোর সময়ে সেলের যে বে বিক্রিয়া হবে, তা একটিমাত্র সমীকরণ ঘারা নিচের মত প্রকাশ করা যার ঃ

Pb+PbO_s+2H_sSO₄
$$\xrightarrow{\text{wiceseq}}$$
 2PbSO₄+2H_sO

এই বিক্রিয়া ঘটবে 2 ফ্যারাডের জন্য।

Pb|PbSO, ইলেক্ট্রোডকে 'ঝণাত্মক ইলেক্ট্রোড' এবং অপরটিকে 'ধনাত্মক ইলেক্ট্রোড' হিসাবে চিহ্নিত করা হয়। ইলেক্ট্রোড-বিভব হবে,

$$E_{-}=E^{\circ}_{Pb, PbSO_{4}, SO_{4}} + \frac{RT}{2F} \ln a_{SO_{4}} \cdots$$
 (68)

অথবা
$$E_{-} = E^{\circ}_{Pb, Pb^{++}} - \frac{RT}{2F} \ln a_{Pb^{++}}$$
 ··· (69)

বেহেতু সেলের মধ্যেকার প্রবণ $PbSO_4$ দ্বারা সম্প $_4$ ন্ত, তাই $a_{Pb^{++}} \propto 1/a_{SO_4}$ -, সূতরাং (68) ও (69) সমীকরণ প্রকৃতপক্ষে একই হবে । (68) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে যে E_-SO_4 = আয়নের সন্ধিয়তা (গাঢ়ত্ব) বৃদ্ধির সংগে সংগে বেড়ে যাবে । ফলে সেলের E.M.F.-ও বেড়ে যাবে । পরীক্ষায় দেখা যায় যে H_*SO_4 -এর গাঢ়ত্ব বাড়ালে সেলের E.M.F. বাড়ে ।

$$-E_{+} = -E^{\circ}_{PbSO_{4}, PbO_{2}, SO_{4}} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{H^{+}}^{4} a_{SO_{4}}}{a_{H^{+}}^{2}}$$
 (70)

$$= -E^{\circ}_{Pb^{3+}, Pb^{4+}} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{Pb^{4+}}}{a_{Pb^{3+}}} \qquad \cdots \qquad (71)$$

সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. (E) হবে,

$$E = E_{-} - E_{+} = E^{\bullet}_{\text{Pb, PbSO}_{4}, \text{ BO}_{4}} - E^{\circ}_{\text{PbSO}_{4}, \text{ PbO}_{2}, \text{ BO}_{4}} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{\text{H}_{4}} a_{\text{SO}_{4}}}{a_{\text{H}_{2}} o^{2}}$$

 $25^{\circ}C$ উক্তায় $E^{\circ}_{ ext{Pb. PbSO}_{4}, ext{SO}_{4}}=+0.350$ ভোন্ট এবং

 $E^{\circ}_{ ext{PbSO_4, PbO_2, SO_4}} = -1.68$ ভোল্ট। জলের সনিবরতাকে 1 ধরলে, 25°C উষ্ণতার $E = 0.350 + 1.68 + 0.059 \log a_{ ext{H}^{2}}a_{ ext{SO_4}}$ =

$$=2.03+0.177 \log a \qquad \cdots \qquad (72)$$

a= দূবণে সালফিউরিক অ্যাসিডের গড় সন্দিরতা, অর্থাৎ $a^{s}=a_{
m H+}{}^{s}a_{
m SO4}{}^{s}$ ।

 $25^{\circ}C$ উক্তার আর্গিড সঞ্চারক সেলের সালফিউরিক আর্গিড প্রবণের 4.55% গাঢ়ম্ব থেকে 39.70% গাঢ়ম্ব পর্যন্ত E.M.F. 1.876 থেকে 2.148 ভোল্ট পর্যন্ত ক্রমশ বৃদ্ধি পার । বিক্রিরাতাপ ΔH -এর মান বধাক্রমে -85.83 কিলোক্যালরি থেকে -96.63 কিলোক্যালরি পর্যন্ত ক্রমশ বাড়ে ।

কারীয় সঞ্চায়ক সেল বা এডিসন ব্যাটারী (The alkaline storage cell or Edison battery): এই সেলে ডড়িং-বিশ্লেষ্য হিসাবে ব্যবহাত হয় পটাশিয়াম হাইড্রক্সাইডের দ্রবণ। ঝণাত্মক ও ধনাত্মক ইলেকট্রোড বথাক্রমে আয়রন (Fe) এবং নিকেল সেস্কুইঅক্সাইড (Ni,O,)। পুরো সেলটি হল

Fe|FeO (ক), KOH (জলীয়), Ni_sO_s (ক)|Ni| অবেরণের সমরে 2 ফ্যারাডের জন্য বিক্রিয়া ঘটে নিচের মত ঃ বী-হাতি ইলেকট্রোডে.

$$Fe = Fe^{s+} + 2e$$

$$Fe^{s+} + 2OH^{-} = FeO (\sigma) + H_sO$$
মোট $Fe + 2OH^{-} = FeO (\sigma) + H_sO + 2e$

ডানহাতি ইলেক্ট্রোডে,

$$Ni_{s}O_{s}$$
 ($\bar{\phi}$) + $3H_{s}O \rightleftharpoons 2Ni^{s+} + 6OH^{-}$
 $2Ni^{s+} + 2e = 2Ni^{s+}$
 $2Ni^{s+} + 4OH^{-} = 2NiO (\bar{\phi}) + 2H_{s}O$

মোট ${
m Ni_sO_s}({
m a}) + {
m H_sO} + 2e = 2{
m NiO}$ (ক) $+ 2{
m OH}^-$ সেলবিফিয়া হবে,

Fe (
$$\phi$$
) + Ni₂O₈ (ϕ) $\xrightarrow{\text{wickseq}}$ FeO (ϕ) + 2NiO (ϕ)

সেলবিক্রিয়ায় অংশগ্রহণকারী সব পদার্থই কঠিন হওয়ায় আশা করা বার বে সম্পূর্ণ সেলের E.M.F.(E) ক্ষারের গাঢ়ছের উপর নির্ভরশীল হবে না । বাস্তবক্ষেত্রে ক্ষারের গাঢ়ছের পরিবর্তনের ফলে E-এর অতি সামান্য পরিবর্তন ক্ষার বায় ৷ ক্ষারের গাঢ়ছ N থেকে 5N করলে $25^{\circ}C$ উক্তায় সেলের E.M.F. 1°35 ভোল্ট থেকে 1°33 ভোল্টে পরিবর্তিত হয় ৷ এর কারণ

সেলবিক্রিরার অংশগ্রহণকারী অক্সাইডসমূহ প্রকৃতপক্ষে সোদক অবস্থার থাকে, ফলে সেলবিক্রিরার কিছু জলীর অণুরও স্থানান্তরণ ঘটে।

এই সেলের ইলেক্ট্রোড-বিভব হবে,

$$E_{-} = E^{\circ}_{\text{Fe, FeO, OH-}} + \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{\text{OH-}}^{2}}{a_{\text{H}_{2}\text{O}}}$$

$$age -E_{+} = E^{\circ}_{NiO, Ni_{2}O_{3}} - \frac{RT}{2F} \ln \frac{a_{OH}^{-3}}{a_{H_{2}O}} \downarrow$$

সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. হবে,

$$E = E_{-} - E_{+} = E^{\circ}_{Fe, FeO, OH} - E^{\circ}_{NiO, Ni_{2}O_{3}}$$

$$= +0.8 + 0.55 = 1.33 \text{ (ভাল)}, 25^{\circ}C \text{ উক্তায় } \text{।}$$

ছাল্ল ও অভিভোগেটজ (Polarization and Overvoltage)

ভড়িৎ-বৈশ্লেষিক ছদল (Electrolytic polarization) ঃ
সাম্যাবস্থায় অবস্থিত প্রতিবর্তী ইলেকট্রোডে আয়নমৃত্তির (discharge of ions) এবং সেই আয়নসমূহের পুনর্গঠনের হার একই হয়, য়খন মগুলে নীট কোন বিদ্যুৎ প্রবাহিত হয় না তখন। কিল্প বদি অবস্থা এমন হয় য়ে সাম্যাবস্থায় মগুলের ভিতর দিয়ে কিছ্টা বিদ্যুৎ প্রবাহিত হয়, তাহলে ইলেকট্রোডের সাম্যাবস্থা কিয়ৎপরিমাণে বা অধিক পরিমাণে বিনন্ট হতে পারে। বিদ্যুৎ-প্রবাহের ফলে ইলেকট্রোডের সাম্যাবস্থার এই বিনন্টিকে বলা হয় ভড়িৎ-বিশ্লেষিক ছদল এবং এই অবস্থায় ইলেকট্রোডকে বলা হয় ভদলিভ ইলেকট্রোড (polarized electrode)। ছদনের প্রকৃত কারণ হল এই য়ে, ইলেকট্রোড-পৃষ্ঠে ঘটমান এক বা একাধিক কিয়া অন্যান্য কিয়ার চেয়ে অপেক্ষাকৃত য়৸ হয়ে পড়ে। স্বভাবতই ছদন য়৸ বিক্রিয়ার প্রকৃতির উপর নির্ভরশীল হবে। বলা বাছল্য যে ছদনিত ইলেকট্রোডসমূহ অপ্রতিবর্তী হয়।

জোবণ এবং অবক্ষেপণ বিভব (Dissolution and deposition potentials): M ধাতুকে M^+ আয়নসন্থিত দ্রবণে নিমন্জিত করলে একটি প্রতিবতা M/M^+ ইলেকট্রোড গঠিত হয়। ধরা যাক এর বিভব E। মনে করা যাক এই ইলেকট্রোডকে একটি তড়িং-বৈশ্লেষিক সেলের আনোড

করা হল এবং বাইরের কোন E.M.F. উৎসের সংগে একে মৃক্ত করা হল। বাইরের এই E.M.F. বর্খন E অপেকা অতি সামান্য পরিমাণ বেশি হবে তর্খনি M-এর দ্রাবণ শৃরু হবে। যে বিভবে এই অবস্থার ধাতৃটির দ্রাবণ শৃরু হর, তাকে ঐ ধাতৃর জাবণ বিভব (dissolution potential) বলা হর। কোন ধাতৃর দ্রাবণ বিভব ঐ ধাতৃ এবং দ্রাবণের ফলে উৎপার আরনের সমন্বরে গঠিত ইলেকট্রোডের জারণ বিভবের সমান হবে। অপরপক্ষে বিদি এই অবস্থার M/M⁺ ইলেকট্রোডটিকে তড়িং-বৈশ্লোবিক সোলের ক্যাথোড করা হর, তাহলে বর্খনি বাইরের E.M.F. E অপেকা বংসামান্য কম হয় তথনই আরনমৃক্তি ঘটতে শৃরু করে। যে বিভবে আরনমৃক্তি ঘটে সেই বিভবকে ঐ ধাতুর অবক্ষেপণ বিভব (deposition potential) বলা হয়। এই অবক্ষেপণ বিভব স্থভাবতই ইলেকট্রোডের বিজ্ঞারণ বিভবের সমান হবে। দ্রাবণ ও অবক্ষেপণ বিভব উভয়েই দ্রবণের গাঢ়ত্বের (অর্থাৎ সন্ধ্রিয়তার) উপর নির্ভরণীল।

গাঁচুত্ব ছম্মন (Concentration polarization): কোন ধাতুর ক্ষেত্রে তার প্রতিবর্তী বিভব ও পরীক্ষামূলকভাবে নিণাঁত বিভবের পার্থক্য থেকে তার ছদনের পরিমাপ করা যায়। বেশির ভাগ ধাতুর ক্ষেত্রে এই ছদনের পরিমাণ খুব বেশি হয় না। দেখা যায় যে ছদনের পরিমাণ অ্যানোড অপেক্ষা ক্যাথোডে বেশি হয়। এই ছদনের জন্য দায়ী হল ইলেক্ট্রোডের সন্মিহিত অণ্ডলে গাঢ়ত্বের পরিবর্তন। এই কারণে এইপ্রকার ছদনকে গাছৰ ছদন বলা হয়। এই ছদনের উৎপত্তি হয় এইভাবে—আনোড থেকে ধাতব আয়ন দ্রবণে প্রবেশ করে ; কিন্তু এই আয়নের ব্যাপনহার অপেক্ষাকৃত কম হলে আনোভের খুব কাছাকাছি অণ্ডলে ক্যাটায়নের সংখ্যা আপেক্ষিকভাবে বেড়ে যায়, ফলে আনোডের বিভবের পরিমাণ বেড়ে যায়। প্রবাহ-ঘনদ (current density) যত বেশি হবে, তত বেশি ধাতৰ আয়নের সৃষ্টি হবে, ফলে ছদনের পরিমাণও যাবে বেড়ে। বিপরীত ঘটনা ঘটে ক্যাথোডে। সেখানে ক্যাটারনসমূহ ইলেকট্রোডপুষ্ঠে ধাতুরূপে মৃক্ত হয়। কিছু প্রবশ-মধ্যবর্তী অঞ্চল থেকে ক্যাটায়নের ইলেকট্রোডের সামহিত অঞ্চল আগমনের হার যাঁণ অপেকাকৃত কম হয়, তাহলে ক্যাথোডের কাছাকাছি অগলে ক্যাটারনের সংখ্যা আপেক্ষিকভাবে হ্রাস পার। ফলে ক্যাথোডীর বিভব বৃদ্ধি পার।

বেসকল পদ্ধতি প্রয়োগ করলে আরনের ব্যাপনহার বৃদ্ধি পার, বেমন

তড়িং-বিশ্লেষ্যের প্রবণকে নাড়ানো, গাঢ়ত্ব বাড়ানো বা উক্তা বাড়ানো; সেই-সকল পদ্ধতি প্রয়োগ করে দেখা যার যে ছদনের পরিমাণ কমে যার। এ-থেকে বোঝা বার যে আরনের ব্যাপনহার কম হওয়ার ফলেই গাঢ়ত্ব-ছদনের উৎপত্তি ঘটে।

আভিভোশ্টেক (Overvoltage): জলীর দ্রবলে আ্যাসিড ও কারকসমূহের বিযোজন ভোশ্টেক (decomposition voltage) $25^{\circ}C$ উক্তার মস্ন প্রাটনাম ইলেকট্রোড ব্যবহার করলে 1.7 ভোল্টের কাছাকাছি হয়। কিন্তু ইলেকট্রোড হিসাবে অন্য পদার্থ ব্যবহার করলে এই ভোল্টেক্সের তারতম্য ঘটে। এমর্নাক ইলেকট্রোডের পৃষ্ঠদেশের কোনরূপ পরিবর্তন ঘটালেও এই ভোল্টেক্সের তারতম্য লক্ষ্য করা যার। জলীর দ্রবলের তাড়ং-বিশ্লেষণের সময়ে দেখা যার যে বিযোজন ভোল্টেক্স স্বচেয়ে কম হর প্র্যাটিনীকৃত প্রাটনাম ইলেকট্রোডের ক্ষেত্র। জলীর দ্রবলে আ্যাসিড বা কারকের তাড়ং-বিশ্লেষণের ফলে ক্যাথোডে হাইড্রোক্সেন ও আনোডে অক্সিজেন গ্যাস উদ্ভূত হয়। তত্ত্বীয় দিক থেকে প্রতিবর্তী ইলেকট্রোড ব্যবহার করে এ-ধরনের দ্রবণের ক্ষেত্রে যে ভোল্টেক্স পাওয়া যায়, তার চেয়ে পরীক্ষার সময়ে সাত্যিকার গ্যাস-উত্থান ঠিক শুরু হবার জন্য যে ভোল্টেক্স দরকার হয় সেই ভোল্টেক্স বত্ত বেশি হয়, তাকে ভাতিভোল্টেক্স হবে থাত্র প্রতিবর্তী অবক্ষেপণ বিভব এবং প্রকৃত যে বিভবে আয়নমৃক্তি শুরু হয় তার পার্থক্য।

জ্যানোডীয় বা ক্যাথোডীয় অতিভোক্টেজ সাধারণত নিম্নোক্ত তিনটি উপাদানের উপর নির্ভর করে ঃ (i) ইলেকট্রোড হিসাবে ব্যবহৃত ধাতুর এবং তার পৃষ্ঠের প্রকৃতি, (ii) যে পদার্থ মৃক্ত হয় তার প্রকৃতি এবং ভৌত অবস্থা এবং (iii) প্রবাহ-ঘনত্ব ও উক্ষতা।

অতিভোলেজৈর কারণ হিসাবে বলা যার যে আরনমৃত্তি পর্যন্ত ইলেকটোড-পৃষ্ঠের কাছাকাছি অঞ্চলে যে যে মধ্যবর্তী দিরা সংঘটিত হর তার মধ্যে কোন একটি প্রথগতিসম্পন্ন হরে পড়ে। তার ফলে মোট দিরাটির হার হ্রাস পার। ফলে অতিভোলেজ দেখা দের। যেমন হাইড্রোজেন গ্যাসের উত্থান ঘটে নিম্নোক্ত দিরাগুলির মোট ফলস্বরূপ। এর মধ্যে যে-কোন একটি দিরা প্রথগতিসম্পন্ন হলেই অতিভোলেজ দেখা দেবে।

- (i) $H^+ + e = H$ (প্রমাণু)

(iii) H (বহিশ্বত)=H (গ্যাস)

(i) ও (iii) ক্রিয়াবর অতার ক্রত সংঘটিত হয়। (ii) ক্রিয়াট শ্লাবাত সম্পান হওয়ার হাইড্রোজেন গ্যাস উত্থানজনিত অতিভোকের দেখা যার। (ii) বিক্রিয়ার সাম্যাবন্ধা ক্রত প্রতিষ্ঠিত না হওয়ার ইলেকট্রোডের প্রতিবর্তিতা নন্ট হয়। যদি ইলেকট্রোড হিসাবে এমন প্রদার্থ ব্যবহার করা হয়, য়য় $H+H \rightleftharpoons H_{\rm s}$ সাম্য ক্রত প্রতিষ্ঠিত হতে সাহাষ্য করে, তাহলে হাইড্রোজেন অভিভোক্টের কমে যায়। প্র্যাটিনীকৃত প্রাটিনাম ইলেকট্রোড হিসাবে ব্যবহার করলে এই সাম্য ক্রত প্রতিষ্ঠিত হয়। ফলে এই ইলেকট্রোডে হাইড্রোজেন অভিভোক্টের ন্যুন্তম হয়।

তালিকা $9^{\circ}3$. $25^{\circ}C$ উক্তায় ক্যাথোডীয় ও আনোডীয় অতিভোটেক

ইলেকট্টোড	হাইড্রোঞ্জেন অতিভোল্টে জ	অক্সিঞ্জেন অতিভোল্টে ক
প্র্যাটিনীকৃত প্লাটিনাম	~ 0:00 ভোল্ট	0:25 ভোল্ট
প্যালাডিয়াম	~ 0.00	0.43
গোল্ড	0.03	0.23
মস্ব প্লাটনাম	0.03	0.45
নিকেল	0.21	0.06
শেড	0.64	0.31

গাণিতিক প্রশাবদী

1. $25^{\circ}C$ উকতার সর্বক্ষেত্রে সিলভার আরনের সন্তিরতা গুণাংক = 1 ধরে এবং তরল-সংযোগ বিভব উপেকা করে নিম্নলিখিত গাড়তা সেলের E.M.F. হিসাব কর ঃ

Ag|AgNO_s (0.01M) : AgNO_s (0.1M)|Ag | [0.059 (2014)]

- 2. নিম্নোক্ত বিফ্রিরাগুলি ঘটে এমন গ্যালভানীর সেল তৈরী কর (প্রতি ইলেকটোডে বিক্রিরার উল্লেখ কর) ঃ
 - (i) $2Hg + 2Cl^{-} + 2H^{+} = Hg_{s}Cl_{s} (\bar{q}) + H_{s}(g)$
 - (ii) $Ag^+ + Fe^{++} = Ag(\Phi) + Fe^{+++}$
 - (iii) $Ag + \frac{1}{2}Hg_{s}Cl_{s}(\overline{\Phi}) = AgCl(\overline{\Phi}) + Hg$
 - [(i) Hg|Hg,Cl, (ক), HCl(জলীর)|H,(গ্যা)
 - (ii) (Pt) Fe⁺+(জলীয়) Fe⁻ Ag⁺ Ag (ক)
 (জলীয়) (জলীয়)
 - (iii) Ag | AgCl (क), KCl (क्लीय), Hg 2 Cl 2 (क) | Hg]
- 3. 25°C উক্তার তরল-সংযোগ বিভব উপেক্ষা করে এবং সব আয়নের সন্ধিরতা গুণাংককে এক ধরে নিম্নোক্ত সেলটির E.M.F. হিসাব কর :

Zn|ZnSO₄ (0·02M) : ZnSO₄ (0·5M)|Zn। [0·041 ভোল]

- $4.~~Zn~|~ZnCl_s~(m=0.01021),~~AgCl~(ক)~|~~Ag~$ সেলের $E.M.F.~25^{\circ}C$ উক্তার 1.1558 ভোল । $~~ZnCl_s~$ রবণে গড় আরনীর সন্ধিরতা গুণাংক কত? দেওরা আছে, $25^{\circ}C$ উক্তার $~~E^{\circ}_{Zn,~Zn}^{\circ +}=0.761$ এবং $~~E^{\circ}_{Ag,~AgCl,~Cl^{-}}=-0.2224$ ভোল । $~~[~~\gamma_{\pm}=0.591~]$
- $5.~~{
 m Sn^{2+}}$ আয়নের 0.1 মোল্যাল দ্রণে স্ক্র্রিডাজিড ${
 m Ni}$ যোগ করা হল । $25^{\circ}C$ উক্তার যখন সাম্য প্রতিষ্ঠিত হবে তখন ${
 m Ni^{2+}}$ এবং ${
 m Sn^{2+}}$ আয়নম্বরের সচিয়তা কিরূপ হবে ? হিসাবের স্বিধার জন্য মোল্যালিটি ও সচিয়তা সমান ধরা বেতে পারে । দেওয়া আছে, $E^{\circ}_{{
 m Ni},\,{
 m Ni^{2+}}}=0.236$ এবং $E^{\circ}_{{
 m Sn},\,{
 m Sn^{2+}}}=0.140$ ভোল্ট, $25^{\circ}C$ উক্তার ।

 $[0.10, 5.759 \times 10^{-8}$ প্রা. আরন/লৈ.]

 $6.~~25^{\circ}C$ উক্তার $Pb \mid PbSO_{\bullet}(\bar{\sigma})~Na_{s}SO_{\bullet}(M/10) \mid NaI(M/20),~~PbI_{s}(\bar{\sigma}) \mid Pb$ সেলটির E.M.F.=0.0281 ভোল্ট। সেলবিভিয়ার সামাধ্রুবক নির্ণয় কর। [~0.224~]

- 7. $25^{\circ}C$ উক্তার $Ag/AgCl(\phi)$, $KCl(0.05m, Y_{\pm}=0.84)$ E.M.S. E.M
 - 8. ডোসনম্যাল বাফার $^{\dag}$ কুইনহাইড্রোন ক্যালোমেল ইলেকট্রোড pH=3.5 ইলেকট্রোড

নিম্মলিখিত উপাত্তসমূহ অবলম্বনে $25^{\circ}C$ উক্তায় উপরোক্ত সেলের E.M.F. নির্ণয় কর। E° কুইনহাইড্রোন =-0.699 ভোল্ট এবং E° ক্যালোনেল =-0.268 ভোল্ট, $25^{\circ}C$ উক্তায়। [0.1665 ভোল্ট]

 $9.~~25^{\circ}C$ উকতার $Pt|Fe^{s+},Fe^{s+}$ ইলেকট্রোডটির জারণ বিশুব হিসাব কর। আররনের 10% জারিত অবস্থার আছে মনে কর। ইলেকট্রোডটির প্রমাণ বিজ্ঞারণ বিশুব, $25^{\circ}C$ উকতার, +0.771 ভোল্ট ধর।

[-0.714 ভোল]

 $10.~~25^{\circ}C$ উক্তায় আয়রনের শতকরা 25 ভাগ জারিত অবস্থায় আছে মনে করে ফেরিক-ফেরাস আয়ন ইলেকটোডের বিভব নির্ণয় কর । $25^{\circ}C$ উক্তায় ইলেকটোডেরি প্রমাণ বিজ্ঞারণ বিভব =+0.771 ভোল্ট ।

[+0.7423 ভোল]

11. Cu, Cu++ \parallel Fe++, Fe+++, Pt সেলের প্রতি ইলেকট্রোডের বিক্রিয়া লিপিবদ্ধ কর । $25^{\circ}C$ উষ্ণতায় $E^{\circ}_{\text{Cu, Cu}}$ ++= -0.340 এবং E°_{Fe} ++, Fe+++ = -0.771 ভোল্ট ধরে ঐ উষ্ণতায় সেলটির E.M.F. এবং সেলবিক্রিয়ার প্রমাণ মৃক্তশক্তি-পরিবর্তন নির্ণয় কর ।

[+0.431 ভোল্ট ; -19.87 কি. কা.]

12. উপরোক্ত সেলে সকল পদার্থ প্রমাণ অবস্থার থাকলে সেলবিচিরা কোন্ মৃথে ঘটবে ? Fe^{+++} , Fe^{++} -এর সাঁচেরতা অনুপাত কত হলে বিচিরাটি বিপরীত মৃথে অগ্রসর হবে ?

[বাম থেকে ডাইনে $; < 5.18 \times 10^{-8}]$

 সেলের E.M.F. ঐ একই উক্তার -0.04963 ভোল্ট। K^+ এবং Cl^- আয়নের গড় বহনাংক নির্ণয় কর। [0.49:0.51]

- 14. নিম্নোক্ত সেলসমূহে প্রতি ইলেকট্রোডের বিভব এবং সমগ্র সেলের E.M.F. 25°C উক্তায় নির্ণয় কর ঃ
- (i) Cd, Cd++ (a = 0·1) \parallel Cl⁻(a = 0·5), Cl_s (1 আটমস), Pt; (ii) Pt, Cu+ (a = 10⁻⁸), Cu++(a = 0·1) \parallel Cu++ (a = 0·05), Cu । দেওরা আছে, $25^{\circ}C$ উক্তার, $E^{\circ}_{\text{Cd, Cd}^{\circ}+}$ = +0·402; $E^{\circ}_{\text{Cu+,Cu++}}$ = -0·16; $E^{\circ}_{\text{Cu, Cu}+}$ = -0·340 এবং $E^{\circ}_{\text{Cl}_{\circ}, \text{ Cl}^{-}}$ = -1·358 ভোগে । (i) +0·461, +1·376, +1·837,
 - (ii) -0.397, +0.301, -0.096]

দশ্ম অপ্রায়

আয়নীয় সাম্য (Ionic Equilibrium)

জাত ওয়াতের লঘুত। সূত্র (Ostwald's dilution law) π দ্ববীভূত অবস্থার কীণ তাড়ং-বিশ্নেষা পদার্থের বিশ্নোজনের কেন্দ্রে দেখা বায় যে দ্রবণের লঘুতা বৃদ্ধি পেলে দ্রাবের বিশ্নোজন অংক বেড়ে যায়। নিচের ব্যাখ্যা থেকে এর কারণ বোঝা যায়। ধরা যাক HA একটি কীণ অ্যাসিড। সূতরাং এর বিশ্নোজন হবে,

$$HA \rightleftharpoons H^+ + A^-$$

অবিরোজিত অণু HA এবং উৎপল্ল আয়নসমূহ H^+ এবং A^- -এর মধ্যে একটি সাম্যাবস্থা বিদ্যমান থাকে । এক্ষেত্রে ভরপ্রভাব সূত্র প্রয়োগ করে সাম্যাধ্বক, এক্ষেত্রে যার নাম অ্যাসিডের বিয়োজন ধ্রুবক, K_a পাওয়া যায় নিচের সমীকরণ অনুসারে ঃ

$$K_a = \frac{a_{H+}a_{A^-}}{a_{HA}} = \frac{c_{H+}c_{A^-} \cdot f_{H+}f_{A^-}}{c_{HA}} \qquad \cdots \qquad (1)$$

a সন্ধ্রিরতা, c মোলার গাঢ়ম্ব এবং f সন্ধ্রিরতা গুণাংক নির্দেশক। যথেন্ট লঘু দ্রবণে f-মান প্রতিক্ষেত্রে 1 হবে ধরে নিলে,

$$K_a = \frac{c_{H} + c_A}{c_{HA}} \qquad \cdots \qquad (2)$$

বিরোজন অংক lpha এবং প্রারম্ভিক HA-গাঢ়ম্ব c গ্রাম অণু প্রতি লিটার হলে সাম্যাবন্দার $c_{HA}=(1-lpha)c$ এবং $c_{H^+}=c_{A^-}=lpha c$ । সৃতরাং

$$K_a = \frac{\alpha^3 c}{1 - \alpha} \qquad \cdots \qquad (3)$$

এই সমীকরণ থেকে দেখা যায় যে নিদিন্ট উক্তার, K_a ধ্রুবক হওরার, মোলার গাঢ়েছ c হ্রাস পেলে বিয়োজন অংক α বৃদ্ধি পার। এটিই ভাক্টওয়ান্ডের লঘুড়া সূত্র। এই সূত্র কীণ তড়িং-বিশ্লেষ্যের লঘু প্রবেশের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য। প্রবেশের গাঢ়েছ বৃদ্ধি পেলে মোলার গাঢ়েছের পরিবর্তে সিন্তিয়তা ব্যবহার করতে হর এবং সেক্ষেত্রে (2) নং সমীকরণ খারা প্রদন্ত K_a -মান ধ্রুবক থাকে না।

অধিক গাঢ়ছে (2) নং সমীকরণ দার। প্রদন্ত K_a -কে $K_a{}'$ লিখলে .(1) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া বায়,

$$K_a = K_a' \cdot \frac{f_{\mathbf{H}} + f_{\mathbf{A}}}{f_{\mathbf{H}}} \qquad \cdots \qquad (4)$$

 H^+ এবং A^- আয়নের গড় সন্তিয়ত। গুণাংক f হলে, অর্থাং $f_{H^+}f_{A^-}=f^*$ হলে এবং অবিরোজিত HA অণুর সন্তিয়ত। গুণাংক 1 ধরলে,

$$K_a = K_a' f^a \qquad \cdots \qquad (5)$$

ডিবাই-ছকেল সীমাস্থ সমীকরণ থেকে এক-এক তড়িং-বিশ্লেষ্যের ক্ষেত্রে পাওয়। যায়,

$$\log f = -0.509 \sqrt{\alpha c} \qquad \cdots \qquad (6)$$

মৃতরাং
$$\log K_a' \doteq \log K_a + 1.018 \sqrt{\alpha c}$$
 ... (7)

আ্যাসেটিক অ্যাসিড নিয়ে বিভিন্ন গাঢ়ছে পরীক্ষা করে দেখা যায় যে যদিও K_a' প্রন্থক থাকে না, K_a প্রায় সর্বক্ষেত্রে একই হয় এবং $25^{\circ}C$ উক্ষভায় K_a –এর মান 1.75×10^{-5} পাওয়া যায় ।

গাঢ়ত্ব সামাধ্রুবক $K_a{}'$ নির্ণয়ের জন্য লঘুতা স্ত্রের সাহাষ্য নেওয়া হয়। c গাঢ়তে দ্রবণের তুল্যাংক পরিবাহিত \wedge এবং অসীম লঘুতায় এই মান \wedge_o হলে, $\alpha=\wedge/\wedge_o$ হবে। স্বতরাং (3) নং সমীকরণের সাহাব্যে পাওয়া যায়,

$$K_{\bullet}' = \frac{(\wedge/\wedge_{\circ})^{s} c}{1 - \wedge/\wedge_{\circ}} = \frac{\wedge^{s} c}{\wedge_{\circ}(\wedge_{\circ} - \wedge)} \qquad \cdots \qquad (8)$$

অতএব পরিবাহিতা পরিমাপ থেকে $K_a{}'$ নির্ণয় করা যাবে। অতিক্ষীণ তড়িং-বিশ্লেষ্টোর ক্ষেত্রে $lpha \ll 1$ হওয়ায়, লেখা যায়,

$$K_a' = \alpha^2 c$$

$$\alpha = \sqrt{K_a'/c} \qquad \cdots \qquad (9)$$

জ্যাসিড ও কারকের আয়নীকরণ (Ionization of acids and bases) ঃ অ্যাসিড আয়নিত হয় এইভাবে, $HA \rightleftharpoons H^+ + A^-$ । এই অ্যাসিডের বিয়োজনের কেতে সামাধ্রুবককে আয়নীকরণ বা বিয়োজন ক্রেকও বলা হয় । একে সাধারণত K_a বারা চিহ্নিত করা হয় এবং K_a প্রকাশিত হয় (1) এবং (3) নং সমীকরণ বারা।

ক্ষারক BOH-এর আয়নীকরণ হর এইভাবে, $BOH \rightleftharpoons B^+ + OH^-$ । এর আয়নীকরণ বা বিরোজন ধ্রুবক (K_b) একই ভাবে পাওয়া বার,

$$K_b = \frac{a_{B} + a_{OH}}{a_{BOH}} = \frac{c_{B} + c_{OH}}{c_{BOH}} \cdot \frac{f_{B} + f_{OH}}{f_{BOH}} \cdots$$
 (10)

প্রত্যেকের f-মান 1 ধরলে,

$$K_b = \frac{c_{B^+}c_{OH^-}}{c_{ROH}} \qquad \cdots \qquad (11)$$

(1), (3), (10) এবং (11) নং সমীকরণ থেকে দেখা বাচ্ছে বে, বে অ্যাসিড বা ক্ষারকের বিয়োজন মাত্রা বত বেশি, তার বিয়োজন ধ্রুবকের মান তত বেশি । সূতরাং K-মান অ্যাসিড বা ক্ষারকের তীব্রতা পরিমাপক, কারণ বে আ্যাসিড বা ক্ষারকের বিয়োজনমাত্রা বত বেশি, সেই অ্যাসিড বা ক্ষারক তত বেশি তীব্র । অনেক ক্ষেত্রে K-মানের পরিবর্তে $pK(=-\log K)$ -মান ব্যবহার করা হয় । স্পন্টতই pK-মান বেশি হলে অ্যাসিড বা ক্ষারক ক্ষীণ হবে, আর pK-মান কম হলে অ্যাসিড বা ক্ষারক তীব্র হবে ।

অ্যাসিড বা ক্ষারকের বিয়োজন ধ্রুবক আসলে বিয়োজন বিক্রিয়ার সামাধ্রুবক হওয়ার, এই ধ্রুবক (অর্থাৎ K_a এবং K_b) উক্ষতার উপরে নির্ভরশীল হবে।

বহুকারীর অ্যাসিড স্তরে স্তরে বিরোজিত হর এবং প্রতি স্তরের জন্য একটি সাম্যাধ্রুবক পাওরা যায়। আবার সর্বমোট বিরোজনের জনাও একটি সাম্যাধ্রুবক হিসাব করা যায়। যেমন ফসফরিক অ্যাসিড, $H_{\bullet}PO_{\bullet}$ -এর বিরোজন নিচের মত দেখানো যায় ঃ

1.
$$H_{\bullet}PO_{\bullet} \rightleftharpoons H^{+} + H_{\bullet}PO_{\bullet}^{-}$$
 $K_{1} = \frac{a_{H} + a_{H,PO_{\bullet}}}{a_{H_{\bullet}PO_{\bullet}}}$

2.
$$H_{a}PO_{4}^{-} \rightleftharpoons H^{+} + HPO_{4}^{-}$$
 $K_{a} = \frac{a_{H} + a_{HPO_{4}}}{a_{H_{a}PO_{4}}}$

3.
$$HPO_4^{s-} \rightleftharpoons H^+ + PO_4^{s-} K_s = \frac{a_{H} + a_{PO_4}}{a_{HPO_4}}$$

মোট বিরোজন $H_sPO_4 \Rightarrow 3H^+ + PO_4^{s-}$, $K_a = \frac{a_{H^+} a_{PO_4}^{s-}}{a_{H_sPO_4}}$ উপরের K-সমীকরণগুলি থেকে পাওয়া বার.

$$K_a = K_1 K_2 K_3$$

$$\phi K a = \phi K_1 + \phi K_2 + \phi K_3 \qquad \cdots \qquad (12)$$

(10°1) নং তালিকার করেকটি অ্যাসিড ও ক্ষারকের বিরোজন ধ্রুবকের মান লিপিবছ করা হল ঃ

তালিকা	10 [.] 1.	25°C	উক্ তায়	বিয়োজন	প্রব্
@।।অক।	10 1.	20 0	RICAR	। प द्याक्षन	800

অ্যাসিড	Ka	কারক	K_b	
আংসটিক বেনজোয়িক নোনোক্লোরো আসেটিক	1.75×10-4 6.31×10-4 1.33×10-4	ज्यात्मानिका ज्यानिनिन डारेभियारेन ज्यानिनिन	1·74×10-4 4·10×10-10 6·90×10-14	
	K ₁	K,	$K_{\mathbf{s}}$	
কার্বনিক ছাইড্রোসালকিউরিক	4·47×10-7 9·1 ×10-8	5.62×10-11	_	
क्ष्मकृतिक	7·52×10-*	6·22×10-8	4.80×10-18	

pH পরিমাপের দারা বিয়োজন ধ্রুবক নির্ণয় (Determination of dissociation constants by measurement of pH): এই পদ্ধতিতে অ্যাগিড ও তার লবণের (তীর ক্ষারক বোগে উৎপন্ন) মিশ্রিত দ্রবণ নেওয়া হয়। এয়প একাধিক দ্রবণ নিয়ে পরীক্ষা করা হয়। pH মাপনের E.M.F.-পদ্ধতি পরে আলোচিত হবে। এখানে এই পদ্ধতির অ্রচর্নিহিত তাত্ত্বিক নীতিটি বর্ণনা করা হল।

ধরা যাক একটি ক্ষীণ অ্যাসিড HA নেওয়া হল । এর দ্রবণের প্রারম্ভিক গাঢ়েছ (মোল্যালিটি) = a। এর মধ্যে b পরিমাণ তীব্র এক-আ্রির্ক ক্ষারক MOH বোগ করা হল । এর ফলে দ্রবণে M^+ আয়নের মোল্যালিটি m_{M^+} হবে b-এর সমান, কারণ উৎপদ্ম লবণ MA-কে সম্পূর্ণ বিয়োজিত মনে করা যায়। A^- আয়ন তৈরী হবে HA-এর আংশিক প্রশমনের ফলে।

সৃতরাং
$$a=m_{\rm HA}+m_{\rm A^-}$$
 ($m=$ মোল্যালিটি) \cdots ($12a$) বেহেতু দ্রবণটি তড়িংপ্রশম, অতএব

$$m_{
m M^+} + m_{
m H^+} = m_{
m A^-} + m_{
m OH^-}$$
 অৰ্থাৎ $b + m_{
m H^+} = m_{
m A^-} + m_{
m OH^-}$ \cdots $(12b)$

আাসিডের বিরোজন ধ্রুবক K_a হলে,

(অ্যাসিডের বিয়োজন $HA \rightleftharpoons H^+ + A^-$)

$$K_a=rac{a_{
m H^+}\,a_{
m A^-}}{a_{
m HA}}=a_{
m H^+}\cdotrac{m_{
m A^-}}{m_{
m HA}}\cdotrac{\gamma_{
m A^-}}{\gamma_{
m HA}}$$
 ($\gamma=$ সফিরতা গুণাংক) ।

(12a) এবং (12b) সমীকরণের সাহায্যে এই সমীকরণ থেকে পাওয়া বার

$$a_{H^{+}} = K_{a} \frac{a - b - m_{H^{+}} + m_{OH^{-}}}{b + m_{H^{+}} - m_{OH^{-}}} \cdot \frac{\gamma_{HA}}{\gamma_{A^{-}}}$$

$$= K_{a} \cdot \frac{a - B}{B} \cdot \frac{\gamma_{HA}}{\gamma_{A^{-}}} \qquad \cdots \qquad (12c)$$

এখানে $B \equiv b + m_{H^+} - m_{OH^-}$ ।

(12c) সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$-\log a_{H^+} = -\log K_a + \log \frac{B}{a - B} + \log \frac{\gamma_A}{\gamma_{HA}}$$

অৰ্থাৎ
$$pH = pK_a + \log \frac{B}{a - B} + \log \frac{\gamma_A}{\gamma_{HA}} \cdots$$
 (12d)

কারণ $pH = -\log a_{H^+}$ এবং $pK_a = -\log K_a$ ।

B নির্ণয় করা হয় নিচের মত। আাসিডের শক্তি বিদ মাঝারি হয়, তাহলে $m_{\rm H^+}>10^{-4}$ গ্রাম আয়ন প্রতি লিটার হবে। $m_{\rm OH^-}>10^{-10}$ গ্রাম আয়ন প্রতি লিটার হবে। কথন B = $b+m_{\rm H^+}$. অতিকীণ আাসিডের ক্ষেত্রে $m_{\rm H^+}<10^{-10}$ এবং $m_{\rm OH^-}>10^{-4}$ গ্রাম আয়ন প্রতি লিটার হবে। ফলে, B = $b+m_{\rm OH^-}$ হবে। এই দৃটি প্রান্তিক ফলের মাঝামাঝি ক্ষেত্রে $m_{\rm H^+}$ এবং $m_{\rm OH^+}$ -এর মান এমনই হবে বে $m_{\rm H^+}-m_{\rm OH^-}$ খৃবই কম হবে এবং একে উপেক্ষা করা বাবে, অর্থাৎ তখন B=b হবে। a এবং b বথাক্রমে গৃহীত আ্যাসিড ও ক্ষারকের পরিমাণ। $m_{\rm H^+}$ এবং $m_{\rm OH^-}$ নির্ণয় করা হয়· $m_{\rm H^+}=a_{\rm H^+}/\gamma_{\rm H^+}$ এবং $m_{\rm H^+}$ $m_{\rm OH^-}=10^{-14}$ ($25^{\circ}C$ উক্তার) সম্পর্ক দৃটি থেকে। $a_{\rm H^+}$ দ্রবণের pH থেকে পাওরা বায় এবং $\gamma_{\rm H^+}$ -এর মান নির্ণয় করা হয় ডিবাই-হকেল সীমান্থ সমীকরণ প্রয়োগ করে।

(12d) সমীকরণ থেকে $\log Y_{A^-}/\gamma_{HA}$ রাশিটি বাদ দিলে, বে

 pK_a -মান পাওরা বাবে তা প্রকৃত pK_a -মান হবে না, হবে আসর pK_a -মান। একে pk_a লিখলে, হবে ঃ

$$pH = pk_a + \log \frac{B}{a - B} \qquad \cdots \qquad (12e)$$

pH, a এবং B-এর মানের সাহাযো pk_a নির্ণয় করা যাবে ।

অসীম লঘু দ্রবণের ক্ষেত্রে $\gamma_{A^-}/\gamma_{HA}=1$ হবে। কেবলমাত্র সেই অবস্থার $pk_a=pK_a$ হবে। বিভিন্ন দ্রবণ-মিশ্রণের ক্ষেত্রে প্রাপ্ত pk_a -মানসমূহকে দ্রবণসমূহের আয়নীয় শক্তির বিপরীতে স্থাপন করে বে লেখ পাওয়া বার, তাকে μ (আয়নীয় শক্তি) =0 পর্যন্ত, অর্থাৎ অসীম লঘুতা পর্যন্ত, বর্ষিত করে pk_a -অক্ষে বে ছেদক পাওয়া বাবে তার মান হবে pK_a -এর সমান । এইভাবে pK_a এবং ফলতঃ K_a নির্ণয় করা বায় ।

জলের আয়নীকরণ (Ionization of water) ঃ বিশুদ্ধ জল অতি সামান্য পরিমাণে হলেও তড়িং পরিবহণ করে। এর দ্বারা প্রমাণ হয় যে, জল সামান্য পরিমাণে আয়নিত। এ-ছাড়া আ্যাসিড (H^+) ও কারক (OH^-) দ্বারা অনুঘটনযোগ্য বিক্রিয়াসমূহ কম মান্রায় হলেও জল দ্বারা অনুঘটিত হয়। জল যে লবশের আর্দ্রবিশ্লেষ ঘটায় তা জলের পক্ষে আয়নিত অবস্থায় থাকার ফলেই সম্ভব হয়। জলের আয়নীকরণের ফলে পাওয়া যায় H^+ ও OH^- আয়ন। H^+ আয়ন সর্বদাই $H_{\mathfrak{g}}O^+$ হিসাবে থাকে। সুবিধার জন্য আমরা H^+ ব্যবহার করবোঃ

এই আয়নীকরণের জন্য ধ্রুবক (K) হবে,

$$K = \frac{a_{\rm H} + a_{\rm OH}}{a_{\rm H_2O}} \qquad \cdots \qquad (13)$$

বিশুদ্ধ জল ও জলীয় মাধ্যমে জলের সক্রিয়তা ধ্রুবক হওয়ায়,

$$K_{u} = a_{\mathbf{H}^+} a_{\mathbf{O}\mathbf{H}^-} =$$
धन्तक ··· (14)

এখানে $K_w = K$. $a_{H^{\bullet}O}$ । K_w -কে জলের আয়নীয় গুণফল (ionic product of water) বলা হয়।

জলীর মাধ্যমে, অর্থাৎ দ্রবণে জলের সন্দিরতা সর্বক্ষেত্রে 1 হর না। জলের সন্ধিরতা হল p/p° ; p ও p° নির্দিণ্ট উষ্ণতার বথান্তমে জলীর

দ্রবদের ও জলের বাষ্পচাপ। p/p° -এর মান অধিকাংশ ক্ষেত্রে 0.98-এর কাছাকাছি হয়।

(14) নং সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে যে জলীয় দ্রবণে H^+ ও OH^- আয়নের সচিন্নতার গৃণফল প্রুবক হবে। যেহেতু K_w একপ্রকারের সাম্যপ্রুবক, সেইজন্য K_w উক্তার সংগে পরিবর্তিত হয়। f যদি সচিন্নতা গৃণাংক নির্দেশক হর, তাহলে

$$K_{\mathbf{w}} = c_{\mathbf{H}} \cdot c_{\mathbf{OH}} \cdot f_{\mathbf{H}} \cdot f_{\mathbf{OH}} \quad \cdots \quad (15)$$

জলীর মবলে আয়নের পরিমাণ অত্যাধিক না হলে \mathbf{H}^+ ও $\mathbf{O}\mathbf{H}^-$ আয়নের সাক্রিয়তা গুণাংক 1-এর খুব কাছাকাছি হয় । সেক্ষেয়ে K_w -এর পরিবর্তে k_w লিখে পাওয়া যায়,

$$k_{\mathbf{w}} = c_{\mathbf{H}} + c_{\mathbf{OH}} -$$
 (16)

 $25^{\circ}C$ উষণতার k_w -এর পরীকাম্লক মান 10^{-14} । বিশৃদ্ধ জলে যেহেতু ${
m H^+}$ ও ${
m OH^-}$ আয়নের সংখ্যা সমান হবে, অতএব $25^{\circ}C$ উষণতার

$$c_{
m H}{}^{+2}=10^{-14}$$
 বা $c_{
m H}{}^{+}=c_{
m OH}{}^{-}=10^{-7}$ গ্রাম আয়ন/লিটার ।

জারনীয় গুণফালের পরীক্ষাযুলক নির্ণয় (Experimental determination of the ionic product of water) \circ কোলুরাণ এবং হেইডভাইলার (Kohlrausch and Heydweiller, 1894) আটচল্লিশবার পরপর পাতিত করার পরে সাধারণ জল থেকে যে বিশ্বদ্ধ জল পান $18^{\circ}C$ উক্ষতার, তার বিশিন্ট পরিবাহিতা (κ) হয় 0.043×10^{-6} ওয়্ $^{-1}$ সে.মি. $^{-1}$ । কিন্তু তারা মনে করেন যে এর মধ্যেও সামানা অশুদ্ধি থেকে গিয়েছিল এবং বিশিন্ট পরিবাহিতা সংশোধিত করে দাড়ার 0.0384×10^{-6} ওয় $^{-1}$ সেমি. $^{-1}$ । যেহেতু অতিবিশ্বদ্ধ জলে H^+ ও OH^- আরনের সংখ্যা খ্বই কম, সেইজন্য এইপ্রকার জলের তুল্যাংক পরিবাহিতা \wedge -কে অসীম লত্বতার তুল্যাংক পরিবাহিতা \wedge -এর সমান ধরা যার। $18^{\circ}C$ উক্তার অসীম লত্বতার আরনীর পরিবাহিতা হল, H^+ -এর 315.2 এবং OH^- আরনের 173.8 ওয় $^{-1}$ সেমি. 8 । সূতরাং \wedge $_{0}=315.2+173.8=489.0 ওয়<math>^{-1}$ সেমি. 8 । c যদি জলে H^+ বা OH^- আরনের গাঢ়েছ হর, তাহলে

$$c = \frac{1000\kappa}{\Lambda_o} = \frac{1000 \times 0.0384 \times 10^{-6}}{489.0}$$

$$= 0.78 \times 10^{-7}$$
 গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার ।

সূতরাং

$$k_{\rm w} = c_{\rm H} \cdot c_{\rm OH} - = 0.61 \times 10^{-14}$$

আরনসমূহের সন্দিরতা গুণাংক এই অবস্থার 1-এর খুবই কাছাকাছি হওরার এই মানকে K_m -এর মান হিসাবে ধরা যায়। বিভিন্ন উষ্ণতায় জলের বিশিষ্ট পরিবাহিতা ও K_w -মান (10.2) নং তালিকায় দেওয়া হল ।

তালিকা 10.2. জলের বিশিষ্ট পরিবাহিতা ও আয়নীয় গুণফল

উঞ্চতা °C	0	18	25	34	50
$\kappa \times 10^6$ $K_w \times 10^{14}$	0·015	0·043	0·062	0·095	0·187 ৬ম্-¹ সে.মি²
	0·12	0·61	1·04	2·05	5·66

E.M.F. পদ্ধতিতে জলের আয়নীয় গুণফল নিচের মত নির্ণয় यात्र । जत्रम-সংযোগ সহ নিচের মত একটি সেল কল্পনা করা যাক । মনে করা যাক তরল-সংযোগ লবণসেতু দ্বারা সম্পূর্ণভাবে নিরসন করা হল।

H. (1 আটমস) | KOH(0.01N) || HCl (0.01N) | H. (1 আটমস) a^\prime এবং $a^{\prime\prime}$ যথানুমে বাঁ-হাতি ও ডানহাতি ইলেক্ট্রোডের আয়নসমূহের সন্দিরত। নির্দেশক হলে, এই সেলের $\mathrm{E.M.F.}$, E, পাওয়া যাবে নিচের সমীকরণ অনুসারে ঃ

$$E = \frac{RT}{F} \ln \frac{a'_{H^{+}}}{a''_{H^{+}}} \qquad \cdots \qquad (17)$$

$$= \frac{RT}{F} \qquad \frac{a'_{H^{+}}a''_{OH^{-}}}{a'_{H^{+}}a''_{OH^{-}}} = \frac{RT}{F} \ln \frac{a'_{H^{+}}a''_{OH^{-}}}{K_{w}} \qquad (18)$$

$$= \frac{RT}{F} = \frac{a'_{H} + a''_{OH}}{a'_{H} + a''_{OH}} = \frac{RT}{F} \ln \frac{a'_{H} + a''_{OH}}{K_{w}}$$
(18)

0.01N দ্বলে KOH বা HCI-এর গড় সন্দিরতা গুণাংক প্রমাণ পদ্ধতিতে নির্ণয় করে পাওয়া যায় 0.093। সূতরাং $a'_{
m H}$ + এবং $a''_{
m OH}$ - -এর প্রত্যেকের মান হবে 0.0093। সেলের সম্পূর্ণ $\mathrm{E.M.F.}$ পাওয়া বায় $25^{\circ}C$ উক্তার +0.5874 ভোল্ট। অতএব 25°C উঞ্চতায়

$$0.5874 = 0.059 \log \frac{(0.0093)^2}{K_{"}}$$
বা $K_{"} = 0.96 \times 10^{-}$

নিচের সেল ব্যবহার করে বেশ সন্তোবজনকভাবে K_w নির্ণর করা যার H_s (1 আটমস) $|MOH(m_1)||MCl(m_s)$, AgCl (a)|AgM বে কোন কারীর ধাতু । m_s এবং m_s মোল্যালিটি নির্দেশক । এই সেলের E.M.F. হবে,

$$E = E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln a_{H} + a_{Cl}$$

$$= E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln K_{\omega} - \frac{RT}{F} \ln \frac{a_{Cl}}{a_{OH}}$$

$$= E^{\circ} - \frac{RT}{F} \ln K_{\omega} - \frac{RT}{F} \ln \frac{m_{Cl}}{m_{OH}} - \frac{RT}{F} \ln \frac{\gamma_{Cl}}{\gamma_{OH}}$$
(19)

Y সচিত্রতা গুণাংক নির্দেশক। (19) নং সমীকরণ থেকে 25°C উক্তার পাওয়া বায়,

$$E - E^{\circ} + 0.059 \log \frac{m_{\text{Cl}}}{m_{\text{OH}}} = -0.059 \log K_{\text{w}}$$

$$-0.059 \log \frac{\gamma_{\text{Cl}}}{\gamma_{\text{OH}}}$$

$$\frac{E - E^{\circ}}{0.059} + \log \frac{m_{\text{Cl}}}{m_{\text{OH}}} = -\log K_{w} - \log \frac{\gamma_{\text{Cl}}}{\gamma_{\text{OH}}}$$
 (20)

এই সমীকরণ নির্ণয় করার সময়ে তরলসংযোগ বিভব ধরা হয়নি । তরলসংযোগ প্রমাণ উপায় অবলয়ন করে নিরসন করা হয় । অতিলঘু দ্বেণে সিন্নিয়তা গুণাংক 1 হওরায়, (20) নং সমীকরণের ডানাদিক $-\log K_w$ -এর সমান হবে । MOH এবং MCl তীর তাড়ং-বিশ্লেষ্য হওয়ায় দ্বেণে সম্পূর্ণ আয়নিত অবস্থায় থাকে এবং m_{Cl} - ও m_{OH} - যথানেমে m_s ও m_1 -এর সমান হয় । সেলের প্রমাণ E.M.F., E° , Ag, AgCl, Cl- ইলেকটোডের প্রমাণ বিভবের সমান, শুধু চিহ্নে বিপরীত, অর্থাং $E^\circ = +0.2224$ ভোল্ট । (20) নং সমীকরণের বামদিকের রাশিটি দ্বেণের আয়নীয় শক্তি, অর্থাং $\sum_i c_i z_i^2$ -এর বিপরীতে স্থাপন করে যে লেখ পাওয়া য়ায় তাকে 0 আয়নীয় শক্তি পর্বন্ধ বাঁধত করে যে ছেদক উৎপন্ন হয় তার থেকে K_w -এর মান পাওয়া য়ায় । এইভাবে প্রাপ্ত K_w -এর মান 1.008×10^{-14} ।

জলের আয়নীয় গুণফলের উপর উক্তার প্রভাব (Effect of temperature on the ionic product of water)ঃ উক্তা

বাদ্ধালে জলের আয়নীয় গুশফল K_{ω} -এর মান বাড়ে। হার্নেড ও হেমারের (Harned and Hamer, 1933) মতে, 0° থেকে $35^{\circ}C$ পর্বন্ধ উক্তায় T-এর সংগে K_{ω} -এর পরিবর্তন নিচের সমীকরণ বারা প্রকাশ করা যার :

$$\log K_w = -\frac{4787.3}{T} - 7.1321 \log T - 0.010365T + 22.801 \qquad \cdots \qquad (21)$$

এই সমীকরণের সাহায্য নিয়ে ভাণ্ট হফের সমীকরণ $dlnK/dT = \Delta H/RT^2$ থেকে জলের আয়নীকরণ তাপ, ΔH , নির্ণয় করা যায়। 0, 20 এবং $25^{\circ}C$ উক্তায় প্রাপ্ত ΔH -মান যথাক্রমে 14.51, 13.69 এবং 13.48 কিলোক্যালরি। এই মানগুলি অবশ্য বিশুদ্ধ জলের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য।

লক্ষণীয় যে অ্যাসিড-ক্ষারক প্রশমন বিক্রিয়া $H^+ + OH^- = H_{\rm g}O$ জলের আয়নীকরণ বিক্রিয়ার ঠিক বিপরীত । $0^\circ, 20^\circ$ এবং $25^\circ C$ উক্তায় নিণাঁত প্রশমন তাপ যথাক্রমে -14.71, -13.69 এবং -13.41 কিলোক্যালার, অর্থাৎ জলের আয়নীকরণ তাপ যথাক্রমে 14.71, 13.69 এবং 13.41 কিলোক্যালার । এই মান এবং উপরে নিণাঁত মানের মধ্যে মিল খুবই সন্তোষজনক ।

আ্যাসিভের বিরোজন ধ্রুবক উষ্ণতার সংগে বাড়ে এবং একটি নির্দিষ্ট উষ্ণতার সর্বোচ্চ মান প্রাপ্ত হয়। তারপর উষ্ণতা বাড়ালে এই ধ্রুবক কমতে শুরু করে। K_w -এর ক্ষেত্রেও এরূপ আশা করা যায়। 1910 সালে নরেস (Noyes) পরীক্ষামূলকভাবে দেখান যে K_w -এর ক্ষেত্রেও এমনটি ঘটে এবং K_w -এর সর্বোচ্চ মান পাওয়া যায় $220^\circ C$ উষ্ণতায়। এই মান 460×10^{-14} -এর কাছাকাছি।

pH এবং pOH: pH কোন দ্রবণের হাইড্রোজেন আয়নের এবং pOH কোন দ্রবণের হাইড্রাক্সল-আয়নের সাঁদ্ররতা পরিমাপক। 1909 সালে সোরেনসেন (Sorensen) pH-এর সংজ্ঞা দেন এইরূপ—"কোন দ্রবণের pH ঐ দ্রবণের হাইড্রোজেন আয়নের গাঢ়ত্বের ঝণাত্মক লগারিদম"। পরবর্তী কালে দেখা যায় যে pH পরিমাপের অধিকাংশ পদ্ধতি E.M.F. পরিমাপের সংগে সংগ্রিন্ট হওয়ায় প্রকৃতপক্ষে pH-এর সংগে হাইড্রোজেন আয়নের সাঁদ্ররতা $(a_{H}+)$ রাশিটি জড়িত। সূতরাং লেখা যার

$$pH = -\log a_{H^+} \qquad \cdots \qquad (22)$$

একইভাবে
$$pOH = -\log a_{OH}$$
 ··· (23)

সাধারণভাবে $pH=-\log c_{\rm H}+$ সমীকরণটি বাবহার করা চলে । $c_{\rm H}+$ হল ব্লাম আরন প্রতি লিটার এককে প্রকাশিত হাইড্রোজেন আরনের গাঢ়ত্ব । কোন দ্রবদের $pH+pOH=-\log a_{\rm H}+-\log a_{\rm OH}-$

$$= -\log a_{\rm H} + a_{\rm OH} - = -\log K_w$$

$$= pK_w \qquad \cdots \qquad (24)$$

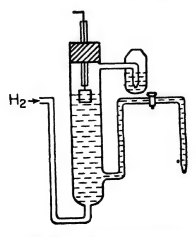
সূতরাং 25°C উক্তায় জলীয় দ্রবণের ক্ষেত্রে,

$$pH + pOH = 14 \qquad \cdots \qquad (25)$$

নর্ম্যাল অ্যাসিডের $pH(=-\log 1)$ স্থভাবতই 0 এবং নর্ম্যাল কারের pOH=0, অর্থাৎ pH=14। $25^{\circ}C$ উকতায় জলীয় প্রবেশের ক্ষেত্রে pH-মান 0 থেকে 14 পর্যন্ত হয়।

বিশৃদ্ধ জলের H^+ ও OH^- আয়নের পরিমাণ সমান হওয়ায় pHও pOH একই হবে এবং $25^\circ C$ উক্তায় এদের প্রত্যেকের মান 7 হবে । দ্রবণে হইড্রোজেন আয়নের সন্তিয়তা 10-এর যত ঝণাত্মক ঘাত দ্বায়া প্রকাশ করা যায়, দ্রবণের pH সেই ঘাতসংখ্যায় (ধনাত্মক) সমান হয় । জলীয় মাধ্যমে pH0 থেকে 7 পর্যন্ত আয়িক এবং 7 থেকে 14 পর্যন্ত ক্ষায়ীয় প্রকৃতি নির্দেশ করে ($25^\circ C$ উক্তায়) ।

pH মাপনঃ 1. হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড পদ্ধতিঃ বে দ্রবণের pH মাপতে হবে তার মধ্যে হাইড্রোজেন গ্যাস প্রবাহিত করে



চিত্ৰ 10:1. হাইছোজেন ইলেকটোড

প্রবর্গটিকৈ 1 আটমসফিয়ার চাপে H_s গ্যাস বারা সম্পৃক্ত করা হয়। এই প্রবেগ একটি প্র্যাটিনীকৃত Pt-এর পাত আংশিক ভূবিয়ে দেওয়া হয়। এর ফলে হাইড্রোজেন অণু ও আয়নের মধ্যে দ্রুত সাম্য প্রতিষ্ঠিত হয়। এইভাবে একটি প্রতিবর্তী হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড তৈরী করা হয়। এই ইলেকট্রোডের বিভব হবে $2.303 \frac{RT}{F} pH$ । এই ইলেকট্রোডকে একটি ক্যালোমেল

ইলেকট্রোডের সংগে যুক্ত করে সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. (E) মাপা হয়। তরলসংযোগ লবণসেতৃ দ্বারা নিরসন করা হয়। হিসাব নিচের মত করা হয় ঃ

$$E = 2.303 \frac{RT}{F} pH - E$$
कार्गात्वाद्यक
$$pH = \frac{F(E + E_{\text{spiralized}})}{2.303 RT} \qquad \cdots \qquad (26)$$

25°C উঞ্চতার.

$$pH = \frac{E + E_{\text{anicaliza}}}{0.059} \qquad \cdots \tag{27}$$

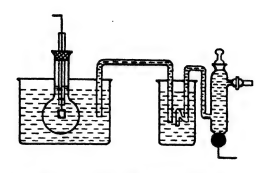
2. কাচ ইলেকট্রোড পদ্ধতি (The glass electrode method): কোন দ্রবণে একটি কাচদণ্ড নির্মাণ্ড্রত করলে কাচপৃষ্ঠ ও দ্রবণের মধ্যে একটি বিভব-পার্থক্য সৃষ্ট হয়। এই বিভব-পার্থক্য $(E_{\rm G})$ দ্রবণের pH-এর উপর নির্ভরণীল এবং এর বিভব পাওয়া যায় নিচের সমীকরণ অনুসারে:

$$E_{G} = E^{\circ}_{G} - \frac{RT}{F} \ln a_{H} +$$

$$= E^{\circ}_{G} + \frac{2.303}{F} \frac{RT}{F} pH \qquad \cdots \qquad (28)$$

 E°_G হল কাচ ইলেকট্নোডের প্রমাণবিভব, অর্থাৎ E°_G কাচ ইলেকট্রোডের বিভবের সমান হবে যখন H^+ আয়নের সন্ধিয়তা 1 হবে ।

পরীক্ষাধীন দ্রবণ নিম্নে একটি কাচ ইলেকট্রোড তৈরী করে, সেই ইলেকট্রোডকে একটি রেফারেন্স ইলেকট্রোডের সংগে যুক্ত করে সম্পূর্ণ সেলের E.M.F. মাপা হর। এই E.M.F. থেকে E_G নির্ণর করা হর। জ্ঞাত pH বিশিষ্ট প্রবেশের ক্ষেত্রে E_G নির্ণর করে E^*_G পাওরা যার। বস্তৃত বিভিন্ন pH-বিশিষ্ট বিভিন্ন প্রবর্গ নিরে E^*_G নির্ণর করা হর এবং সকল পরিমাপের গড় নেওয়া হয়।



চিত্ৰ 10.2. PH মাপন—কাচ ইলেকট্ৰোভ পদ্ধতি

কাচ ইলেকট্রোডের সরক্লতম রূপ হল নিচের মত। এই ইলেকট্রোডে একটি কাচের নল শেষপ্রান্তে বাল্বে রূপান্তরিত অবস্থায় নেওয়া হয়। এই কাচের গলনাংক অপেক্ষাকৃত কম এবং তড়িং পরিবাহিতা অন্যান্য কাচ অপেক্ষা বেশি। সাধারণত 'কর্নিং 015' কাচ বাবহার করা হয়। এই কাচে আছে 72% SiO_2 , 22% Na_2O এবং 6% CaO। বাল্বের মধ্যে নির্দিন্ট pH-এর দ্রবণ থাকে। সেই দ্রবণে নির্মান্ডিত থাকে নির্দিন্ট বিভবের একটি ইলেকট্রোড, যেমন Ag, AgCl, 0.01NHCl। অথবা বাল্বের ভিতরে একটি নির্দিন্ট pH-এর বাফার দ্রবণ নিয়ে, তাকে কুইনহাইড্রোন বারা সম্প্রুক্ত করে তার মধ্যে একটি প্রাটিনামের তার নির্মান্ডিত করা হয়, বেমন 0.05M পট্যান্য্রাম অ্যান্সিড থ্যালেট দ্রবণ বাবহার করা যেতে পারে, তবে এই দ্রবণকে কুইনহাইড্রোন বারা সম্প্রুক্ত করে নিতে হয়। এই বাল্বেকে এরপর পরীক্ষাধীন দ্রবণে ভূবিয়ে দেওয়া হয়। সূতরাং সম্পূর্ণ কাচ ইলেকট্রোডকে নিচের মত লেখা বায়ঃ

Ag | AgCl (ক), 0'01NHCl | কাচ | পরীক্ষাধীন প্রবণ

কার্চ ইলেকট্রোডের বিভব অভ্যন্তরন্থ ও বহিঃস্থ দ্রবণের pH পার্থক্যের উপর নির্ভরশীল হবে। সৃতরাং ভিতরের ও বাইরের দ্রবণের pH বদি একই হয় এবং ভিতরের ইলেকট্রোড ও রেফারেন্স ইলেকট্রোড একই হয়,

ভাহলে ইলেকটোড বিভব 0 হবে। প্রকৃত ক্ষেত্রে ± 0'002 ভোল্ট বিভব পাওরা বার। এর কারণ সম্ভবত কাচের বাল্বের উভয়পৃষ্ঠের মস্পতার পার্থক্য।

ব্যবহারের পূর্বে কাচ ইলেকট্রোডকে কিছুক্ষণ জলে ভিজিয়ে নেওরা হয় এবং পরে একে এমনভাবে সংরক্ষণ করা হয় যাতে কখনো শৃষ্ক না হতে পারে। এমতাবন্ধায় পরীক্ষাধীন দ্রবণে নির্মাণ্ডত করলে অতিদ্রুত সাম্য প্রতিষ্ঠিত হয়। 1 থেকে 9 pH পর্যন্ত এই ইলেকট্রোড খ্ব ভালো কাজ দেয়, 12 pH পর্যন্ত মোটামূটি সম্বোষজনক ফল পাওয়া যায়, কিছু তার উপরে লবণের উপস্থিতিহেতু লবণপ্রভাব উপেক্ষণীয় না হওয়ায় ঠিক ফল পাওয়া যায় না। এই অবস্থায় pH সাধারণত দ্রবণে উপস্থিত লবণের ক্যাটায়নের প্রকৃতি ও পরিমাণের উপর নির্ভর করে।

এই পদ্ধতিতে 0.01 একক pH পর্যন্ত নির্ভূলভাবে মাপা যায়। সরলতার জন্য এই পদ্ধতি ব্যাপকভাবে ব্যবহৃত হয়। বিশৃদ্ধ ইথাইল আলেকোংল বা বিশৃদ্ধ অ্যাসেটিক আর্গিনডে কাচ ইলেকট্রোড ব্যবহার করে ভালো ফল পাওয়া যার্রান, তবে জলের সংগে এইসব পদার্থের মিশ্রণ নিয়েকাচ ইলেকট্রোড ব্যবহার করা যায়।

মনে করা হয় বে, দ্রবণের হাইড্রোজেন আয়ন ও কাচপৃষ্ঠের সোডিয়াম আয়নের মধ্যে কিয়ৎপরিমাণে স্থান পরিবর্তন হয়। এর ফলে কাচপৃষ্ঠের উভয় পাশে তরলসংযোগ বিভবের সদৃশ একটি বিভবের সৃষ্টি হয়। দৃই পৃষ্ঠের বিভবের পার্থক্যজনিত কারণে কাচ ইলেকট্রোডের বিভবের উৎপত্তি হয়। বেহেতু বিভবসৃষ্টির মূলে দ্রবণের হাইড্রোজেন আয়ন কাজ করে, সেইজন্য কাচ ইলেকট্রোডের বিভব ভিতরের ও বাইরের দ্রবণের pH-এর উপরে নির্ভর করে।

কুইনহাইড্রোন ইলেকট্রোড পদ্ধতি (The quinhydrone electrode method): পূর্বেই বলা হয়েছে বে ('কুইনোন-হাইড্রোকুইনোন ইলেকট্রোড' দুন্টবা) H^+ আয়নসমন্তিত কোন দ্রবণকে কুইনহাইড্রোন দারা সম্প্রক করে এবং সেই দ্রবণে প্লাটিনাম বা গোল্ড নিমন্দ্রিত করে যে ইলেকট্রোড পাওয়া যায় তার বিভব (E) হয় নিচের মতঃ

$$E = E^{\circ}_{Q} - \frac{RT}{F} \ln a_{H^{+}} \qquad \qquad (29)$$

$$=E^{\circ}_{\mathbf{Q}}+\frac{2\cdot303RT}{F}pH \qquad \qquad \cdots \qquad (30)$$

প্রমাণ পদ্ধতি অবলম্বন করে $t^{\circ}C$ উক্তার $E^{\circ}_{\mathbf{Q}}$ পাওরা বার,

$$E^{\circ}_{\mathsf{Q}} = -0.6994 + 0.00074(t - 25)$$
 (छान्छ । ... (31)

क्रेनरारेष्ट्रान रम क्रेरनान ও रारेष्ट्राक्रेरनात्नत्र मम-आर्गाव मिल्रा । জলে অত্যান্স দ্রবণীয়। পরীক্ষাধীন দ্রবণে এই পদার্থ সামানা বোগ করে নাড়লে সহজেই একটি সম্পৃক্ত দ্রবণ পাওয়া যায়। সূচক ইলেকট্রোড হিসাবে প্রাটিনাম বা গোল্ড এই দ্রবণে আংশিক নিমন্ত্রিত করা হয়। ইলেকট্রোড হিসাবে ব্যবহৃত ধাতুর পৃষ্ঠ পরিকার এবং তৈলজাতীয় পদার্থ থেকে মুক্ত হওয়া প্রয়োজন। প্রথমে এই ধাতৃকে উব্ব ক্রোমিক অ্যাসিডে ধৌত করার পর পাতিত জলে ধৌত করা হয়। শেষে একে অ্যালকোহল শিখায় উত্তপ্ত করে শৃষ্ক করা হয়। দূবণটির মধ্য দিয়ে নাইট্রোজেন গ্যাস চালনা করে সামান্য আন্দোলিত করলে ভালো হয়। এই ইলেকট্রোডকে রেফারেন্স क्यात्नारमम हैत्नाकरप्रोए उत्तर मुख्य करत मन्पूर्व (मानद E.M.F. এवर তার থেকে কুইনহাইড্রোন ইলেকট্রোডের বিভব মাপা হয়। এই বিভব থেকে pH জানা যায়। এই পদ্ধতিতে $8 \ pH$ পর্যন্ত খুব ভালো ফল পাওয়া যায়। কিন্তু তারপর দ্রবণ যত বেশি ক্ষারীয় হতে থাকে ততই ভ্রান্তর পরিমাণ বাড়তে থাকে। এর কারণ এমতাবস্থায় হাইড্রোকুইনোন বায়ু বারা জারিত হয় এবং অ্যাসিড হিসাবে আর্মনিত হয়। দূবণে লবণজাতীয় পদার্থ অথবা এমনকি তড়িং-বিশ্লেষ্য নয় এমন পদার্থ উপস্থিত থাকলেও কুইনহাইড্লোন ইলেকট্রোডের বিভব পরিবাতিত হয়। এর কারণ বিভিন্ন পদার্থের উপন্থিতিতে কুইনোন এবং হাইড্রোকুইনোনের সন্ধিয়তা পরিবতিত হয়। ফলে উভয়ের সাঁক্ররতা অনুপাত নিদিষ্ট থাকে না। অজলীয় মাধ্যমে কুইনহাইড্রোন ইলেকট্রোড ব্যবহার করা যায়।

জ্যাসিত ও ক্ষারক (Acids and bases): আসিত ও ক্ষারক সম্পর্কে প্রাতন ধারণা এইরূপ। আসিত প্রোটন ও ক্ষারক হাইডুল্লিল আয়ন উৎপন্ন করে। আসিত ও ক্ষারকের মিলনের ফলে লবণ এবং জল তৈরী হয়। জলীয় মাধ্যমে আসিত ও ক্ষারকের মিলনের ফলে লবণ এবং জল তৈরী হয়। জলীয় মাধ্যমে আসিত ও ক্ষারকের সংজ্ঞা খাটলেও অজলীয় মাধ্যমে এই ধারণা একেবারেই অচল। বিভিন্ন পরীক্ষা-নিরীক্ষার পর, বিশেষ করে আসসিত ও ক্ষারকের অবিয়োজিত অপুসমুহের এবং কতকগৃলি

আরনের অনুঘটন ক্ষমতা অনুধাবন করার পর, রয়েনস্টেড ও লাউরী (Broensted and Lowry, 1923) অ্যাসিড ও ক্ষারক সম্পর্কে একটি সামান্যীকৃত প্রতারের উদ্ভাবন করেন। এই প্রতার অনুসারে প্রোটনত্যাগের ক্ষমতা-বিশিন্ট পদার্থ হল অ্যাসিড, আর প্রোটনগ্রাহিতা ধর্মবিশিন্ট পদার্থ হল ক্ষারক। অ্যাসিড HA আর্য়নিত হয় এইভাবে

 $HA \rightleftharpoons H^+ + A^-$ আসিত প্রোটন কারত

অবিয়োজিত অণু ও আয়নসমূহের মধ্যে সাম্য থাকায় A^- আয়ন কিরংপরিমাণে H^+ গ্রহণ করতে পারে । সৃতরাং A^- কারকের গুণসম্পন্ন হবে । সাম্যের অবস্থান কোন্ দিকে থাকবে তা নির্ভর করে HA-এর শক্তির উপর । HA যদি তীর হর, বিয়োজন প্রায় সম্পূর্ণ হবে এবং বিপরীত ক্রিয়া যংসামান্য হবে । ফলে A^- হবে অতিক্ষীণ ক্ষারক । বিপরীতক্রমে HA যদি ক্ষীণ হয়, A^- হবে তীর ক্ষারক । A^- কে অ্যাসিড HA-এর 'অনুবদ্ধ ক্ষারক' (conjugate base) বলা হয় । পক্ষান্তরে A^- ক্ষারকের অনুবদ্ধ অ্যাসিড হবে HA । HA এবং A^- কে একতে একটি 'অনুবদ্ধ জোড়' বলা হয় । স্তরাং দেখা যাছে যে অ্যাসিডের অ্যানায়ন ক্ষারক হবে ।

আ্যাসিড বা ক্ষারকের প্রকৃতি নির্ধারণে দ্রাবকের ভূমিকা উল্লেখবোগ্য। যে দ্রাবকে অ্যাসিড দ্রবীভূত হয়, সেই দ্রাবকের প্রোটন গ্রহণের ক্ষমতা থাকা প্রয়োজন। অর্থাৎ দ্রাবক নিজে ক্ষারক হিসাবে কাজ করবে। অথবা ধদি ক্ষারককে দ্রাবকে দ্রবীভূত করা হয় তাহলে দ্রাবককে অ্যাসিড হিসাবে কাজ করতে হবে। দ্রাবকের প্রোটন-গ্রহণ ক্ষমতার উপর দ্রবীভূত অ্যাসিড বা ক্ষারকের শক্তি নির্ভর করবে। দ্রাবকের প্রোটনগ্রাহিতা যদি অধিক হয় তাহলে সাধারণভাবে ক্ষীণ অ্যাসিড সেই দ্রাবকে তীর অ্যাসিডের ন্যায় আচরণ করবে। আবার র্যাদ দ্রাবকের প্রোটনগ্রাহিতা খ্ব কম হয় তাহলে তীর অ্যাসিডের সাম্য নিচের মত হবে ঃ

জ্জীর মাধ্যমে সাধারণত তীর অ্যাসিডসমূহ গ্লেসিরাল অ্যাসেটিক অ্যাসিড মাধ্যমে ক্ষীণ অ্যাসিডের ন্যার আচরণ করে । এবং এই মাধ্যমে তাদের তীরতার ক্রম হর $HClO_4>HBr>H_8SO_4>HCl>HNO_8$ ।

আবার জ্লীর মাধ্যমে ক্ষীণ অ্যাসিডসমূহ তরল অ্যামোনিয়া মাধ্যমে তীর অ্যাসিডের ন্যায় আচরণ করে।

আ্যাসিড ও ক্ষারকের মধ্যে বিক্রিয়া ঘটলে প্রশমন (neutralisation) হয়। অ্যাসিড ও ক্ষারকের মধ্যে বিক্রিয়া ঘটে এইরূপ—

 $HA + B \rightleftharpoons BH^+ + A^-$ ■ I = I = I■ I = I

এই প্রত্যয় অনুসারে প্রশমনের অর্থ দাঁড়ালো অনুবন্ধ পদার্থ উৎপাদন করা।

সৃতরাং ররেনস্টেড-লাউরী প্রতার থেকে পাওরা যার—(ক) প্রোটন ত্যাগ করতে পারে এমন পদার্থমারেই অ্যাসিড এবং প্রোটন গ্রহণ করতে পারে এমন পদার্থমারেই ক্ষারক। (খ) যে কোন পদার্থ স্বাধীনভাবে অ্যাসিড বা ক্ষারক হতে পারে, কিছু তাদের আপেক্ষিক শক্তি নির্ভর করবে প্রাবকের প্রকৃতির উপর। (গ) যে কোন অ্যাসিড বা ক্ষারকের অনুবদ্ধ ক্ষারক বা অ্যাসিড থাকবেই। (ঘ) আধানবাহী পদার্থও অ্যাসিড বা ক্ষারক হতে পারে। (ঙ) অ্যাসিড বা ক্ষারকের বিয়োজন প্রাবকের উপর নির্ভরশীল হবে। (চ) প্রশমন অর্থে অনুবদ্ধ পদার্থ উৎপাদন করা।

লিউইস্ বাদ (Lewis theory): 1938 সালে লিউইস্ বলেন বে একজোড়া ইলেকট্রন ত্যাগ করতে পারে এমন পদার্থ ক্ষারক এবং একজোড়া ইলেকট্রন গ্রহণ করতে পারে এমন পদার্থ অ্যাসিড হবে। এই মতবাদকে ব্রয়েনস্টেড-লাউরী প্রত্যয়ের সম্প্রসারিত ভাষ্য বলা যায়।

বাকার জ্বণ (Buffer solutions): বেসকল প্রবণের pH অল্প-মান্রার অ্যাসিড বা ক্ষারক্ষোগে পরিবর্তিত হয় না, বা অতিসামান্য পরিবর্তিত হয়, সেইসকল প্রবণকে বাফার জ্বেণ বলা হয়। অ্যাসিড বা ক্ষারক যোগ করলে pH-এর পরিবর্তন রুদ্ধ করার এই প্রণালীকে বাফার ক্রিয়া (buffer action) বলা হয়। সাধারণত ক্ষীণ অ্যাসিড ও তার লবণের প্রবণের মিশ্রণ অথবা ক্ষীণ ক্ষারক ও তার লবণের প্রবণের মিশ্রণ বাফার প্রবণ হিসাবে কাজ করে। প্রথমোক্ত শ্রেণীকে বলা হয় অ্যাসিড বাফার এবং শেষোক্ত শ্রেণীকে বলা হয় ক্ষারীয় বাফার।

বাফার ফ্রিয়ার প্রণালী এইরূপ। অ্যাসিড বাফারে অতিরিক্ত পরিমাণ আনোয়ন থাকে। ফলত আসিডের বিয়োজন আরও কমে বায় ঃ

$$HA \rightleftharpoons H^+ + A^-$$

সামান্য অ্যাসিড অর্থাৎ H^+ আয়ন বোগ করলে বিয়োজনসাম্য ঠিক রাখার জন্য প্রতাগ্র বিদিয়া বেশি করে ঘটবে। যুক্ত H^+ আয়ন A^- আয়নের সংগে যুক্ত হয়ে অবিয়োজিত HA অণু গঠন করবে। ফলে, বাফারের pH-এর কোন পরিবর্তন ঘটবে না। ক্ষারক যোগ করলে প্রবণ থেকে H^+ আয়ন অপসারিত হবে, কারণ ক্ষারকমাত্রেই প্রোটন গ্রহণ করে। সেই অবস্থায় HA অণুর আরও বিয়োজন ঘটবে এবং সাম্যাবস্থা ঠিক থাকবে। ফলে H^+ আয়নের গাঢ়েছ পূর্বাবস্থায় ফিরে আসবে। অধিকমাত্রায় আ্যাসিড বা ক্ষারক যোগ করলে সাম্য বিনন্ট হবে, ফলে বাফার-চিয়া থাকবে না। স্তরাং অ্যাসিড বা ক্ষারক যোগ করার যোগ করার ফলে বিচিয়া হবে,

$$H^+ + A^- = HA$$

$$QH^- + HA = H_{\bullet}O + A^- I$$

ক্ষারীয় বাফারের (B, BH+) কেত্রে এই বিলিয়াগুলি হবে,

$$H^++B=BH^+$$

এবং
$$OH^- + BH^+ = H_2O + B$$
।

এক লিটার বাফার দ্রবলে যে তুল্যাংক পরিমাণ তীর ক্ষারক যোগ করলে, তার pH 1 একক বেড়ে যাবে, সেই তুল্যাংক পরিমাণকে বাফার দ্রবণের বাক্ষার ক্ষমতা (buffer capacity) বলা হয়। সূতরাং বাদ এক লিটার দ্রবণে db তুল্যাংক ক্ষারক যোগ করার ফলে pH-এর পরিবর্তন d(pH) হয়, তাহলে দ্রবণের বাফার ক্ষমতা (β) হবে,

$$\beta = \frac{db}{d(pH)} \qquad \cdots \qquad (32)$$

আরিড বাফারের কেতে: $HA \rightleftharpoons H^+ + A^-$

আরনসমূহ এবং অবিরোজিত অণুর প্রত্যেকের সন্টিরতা গুণাংক 1 ধরে, বিরোজন ধ্রুবক (K_a) পাওয়া বার নিচের মত $\mathfrak s$

$$K_a = \frac{c_{\mathbf{R}} + c_{\mathbf{A}}}{c_{\mathbf{H}}} \qquad \cdots \qquad (33)$$

ৰা
$$c_{\mathrm{H}^+} = K_a \frac{c_{\mathrm{HA}}}{c_{\mathrm{A}^-}}$$

ৰা $-\log c_{\mathrm{H}^+} = -\log K_a + \log \frac{c_{\mathrm{A}^-}}{c_{\mathrm{HA}}}$

অৰ্থাৎ $pH = pK_a + \log \frac{c_{\mathrm{A}^-}}{c_{\mathrm{HA}}}$... (34)

HA ক্ষীণ হওয়ায় এবং দ্রবণে তীব্র তড়িং-বিশ্লেষ্য লবণ থাকায়, অর্থাৎ অধিক পরিমাণে A^- আয়ন থাকায়, আাসিডের বিয়োজন সামানাই হবে। ফলে c_{HA} -কে আ্যাসিডের প্রারম্ভিক গাঢ়ত্বের এবং c_{A^-} কে লবণের প্রারম্ভিক গাঢ়ত্বের সমান ধরা যায়। সেক্ষেত্রে,

$$pH = pK_a + \log \frac{$$
 লবণ গাঢ়ম $}{ } \cdots$ (35)

ক্ষারীয় বাফারের ক্ষেত্রে একই ভাবে পাওয়া যায়,

(34), (35) বা (36) নং সমীকরণকে **হেণ্ডারসন সমীকরণ** বলা হয়। K_h হল ক্ষারকের বিয়োজন ধ্রুবক।

গাঢ়ত্বের পরিবর্তে সক্রিয়তা (a) ধরলে এবং f সক্রিয়ত। গুণাংক নির্দেশক হলে, (34) নং সমীকরণ দাড়াবে,

$$pH = pK_a + \log \frac{c_{\text{man}}}{c_{\text{min}} + \log} + \log \frac{f_{\text{A}}}{f_{\text{HA}}}$$

অধিকাংশ ক্ষেত্রে $f_{
m HA}\!=\!1$ ধরা যায় । সৃতরাং

$$pH = pK_a + \log \frac{c_{\text{eqq}}}{c_{\text{eqq}} + \log f_{A}} + \log f_{A} - \cdots$$
 (37)

(36) নং সমীকরণ থেকে একই ভাবে পাওয়া বাবে,

$$pOH = pK_b + \log \frac{c_{\overline{a}}qq_{\overline{a}}}{c_{\overline{a}}q_{\overline{a}}q_{\overline{a}}} + \log f_{B^*} \quad \cdots \quad (38)$$

B⁺ হল ক্ষারকের ক্যাটায়ন।

নির্ভূল পরিমাপের জন্য f_{A} বা f_{B} + জানা প্ররোজন । ডিবাই-ছবেল সীমান্থ সমীকরণ থেকে f-মান সহজে হিসাব করা বার ।

বাফারন্রিরা সর্বাধিক হয় যখন লবণ ও অ্যাসিড সমপরিমাণে থাকে। সেক্ষেরে $pH=pK_a$ । সাধারণত লবণ-অ্যাসিড অনুপাত 10 বা 1/10 পর্যন্ত বাফারন্রিরা লক্ষ্য করা যায়। সূতরাং বাফার দ্রবণের $pH=pK_a\pm 1$ হয়। ক্ষারীয় বাফারের ক্ষেত্রে $pOH=pK_b\pm 1$ হয়।

উদাহরণ: ফিনাইল অ্যাসেটিক অ্যাসিড ($pK_a=4.31$) এবং সোডিয়াম হাইড্রক্সাইডের মিশ্রণে এমন একটি বাফার দ্রবণ প্রস্তৃত কর, বার pH হবে 4.5 এবং বাফার ক্ষমতা হবে 0.18 গ্রাম তুল্যাংক প্রতি pH একক।

ধরা যাক প্রতি লিটার দূরণে x তুল্যাংক লবণ ও y তুল্যাংক আাসিডের মিশ্রণে উদ্দিন্ট বাফার তৈরী হবে। তাহলে,

$$4.5 = 4.31 + \log x/y$$
; अर्थार $x/y = 1.55$ ।

বাফারক্ষমতা 0.18 হওয়ায় 0.18 গ্রাম তুল্যাংক ক্ষারক বোগ করার ফলে pH 1 বাড়বে। 0.18 গ্রাম তুল্যাংক ক্ষারক 0.18 গ্রাম তুল্যাংক আ্যাসিডকে প্রশমিত করবে এবং 0.18 গ্রাম তুল্যাংক লবণ সৃষ্টি করবে। সৃতরাং

$$\frac{x+0.18}{y-0.18} = 15.5$$
;

সমাধান করে পাওয়া বায়, x=0.3368 এবং y=0.2173। প্রাপ্ত বাফারে মুক্ত আগিড থাকবে 0.2173 গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার এবং লবণ থাকবে 0.3368 গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার । যেহেতু লবণ তৈরী হবে আগিড থেকে, অতএব আগিড নিতে হবে 0.2173+0.3368=0.5541 গ্রাম তুল্যাংক প্রতি লিটার এবং ঐ দ্রবণে ক্ষারক বোগ করতে হবে 0.3368 গ্রাম তুল্যাংক, আয়তনের কোন পরিবর্তন না ঘটিয়ে ।

সাধারণ আয়ন প্রভাব (Common ion effect) ঃ আয়ন এবং অবিয়োজিত অণুর মধ্যে সাম্য বর্তমান থাকাকালীন কোন দ্রবণে একটি সাধারণ আয়ন ধোগ করলে বিয়োজনমাত্রা কমে ধাবে এবং অবিয়োজিত অণুর পরিমাণ বৃদ্ধি পাবে। ধেমন,

$$HA \Rightarrow H^+ + A^-$$

এই দ্রবনে \mathbf{H}^+ কিংবা \mathbf{A}^- আরন বোগ করলে অবিয়োজিত $\mathbf{H}\mathbf{A}$ অণুর

পরিমাণ বৃদ্ধি পাবে। সাম্য বজার রাধার জন্যই মণ্ডল এরূপ দিরা করবে। সাধারণ আয়ন বোগের এই প্রভাবকে সাধারণ আয়ন প্রোভাব বলা হয়।

আইসোহাইড্রিক জবণ (Isohydric solutions): একটি ক্ষীণ তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের দ্রবণে অপর একটি ক্ষীণ তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের দ্রবণ যোগ করার ফলে যদি দৃটি তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের কোনটিরই বিয়োজনমান্তার কোনরূপ পরিবর্তন না হয়, তাহলে দ্রবণ দৃটিকে আইসোহাইড্রিক জবণ বলে। এই ঘটনাকে বলা হয় আইসোহাইড্রি (isohydry)। ধরা যাক দৃটি ক্ষীণ আাসিডের দ্রবণ একসংগে মেশানো হল। আসিড দৃটি HA_1 এবং HA_2 । তাহলে,

$$HA_1 \rightleftharpoons H^{\dagger} + A_1^{-}$$
 $HA_2 \rightleftharpoons H^+ + A_2^{-}$

$$K_1 = \frac{c_{\text{H}} + c_{\text{A}_1}}{c_{\text{HA}_1}} \text{ agr } K_2 = \frac{c_{\text{H}} + c_{\text{A}_2}}{c_{\text{HA}_2}} \cdots$$
 (39)

এক্ষেত্রে হিসাবের সৃবিধার জন্য সক্রিয়তার পরিবর্তে গাঢ়ত্ব ধরা হয়েছে। দৃটি অ্যাসিডের গাঢ়ত্ব, বিয়োজন অংক এবং আয়তন যথাক্রমে c_1 , α_1 , V_1 এবং c_2 , α_2 , V_2 হলে, মিশ্রণের মোট আয়তন হবে V_1+V_2 এবং

$$c_{H+} = \frac{\alpha_{1}c_{1}V_{1}}{V_{1}+V_{2}} + \frac{\alpha_{2}c_{2}V_{2}}{V_{1}+V_{2}} = \frac{\alpha_{1}c_{1}V_{1} + \alpha_{2}c_{2}V_{2}}{V_{1}+V_{2}},$$

$$\alpha_{1}c_{1}V_{1} + \alpha_{2}c_{2}C_{2} - c_{1}V_{1}(1-\alpha_{1})$$

$$c_{A_1} = \frac{\alpha_1 c_1 V_1}{V_1 + V_2}$$
 and $c_{HA_1} = \frac{c_1 V_1 (1 - \alpha_1)}{V_1 + V_2}$

স্তরাং
$$K_1 = \frac{\alpha_1(\alpha_1 c_1 V_1 + \alpha_2 c_2 V_2)}{(V_1 + V_2)(1 - \alpha_1)}$$
 ... (40)

কেবলমাত্র প্রথম অ্যাসিডের দ্রবণে
$$K_1 = \alpha_1^2 c_1/(1-\alpha_1)$$
 (41)

এবং দ্বিতীয় অ্যাসিডের দ্ববে
$$K_{\rm s}=lpha_{\rm s}{}^{\rm s}c_{\rm s}/(1-lpha_{\rm s})$$
 (42)

$$\therefore \frac{\alpha_1^2 c_1}{1 - \alpha_1} = \frac{\alpha_1 (\alpha_1 c_1 V_1 + \alpha_2 c_2 V_2)}{(V_1 + V_2)(1 - \alpha_1)} \dots \tag{48}$$

এবং $K_{\mathfrak{a}}$ -এর ক্ষেত্রে

$$\frac{\alpha_{2}^{2}c_{3}}{1-\alpha_{3}} = \frac{\alpha_{3}(\alpha_{1}c_{1}V_{1} + \alpha_{3}c_{3}V_{2})}{(V_{1} + V_{2})(1-\alpha_{3})} \qquad \dots \tag{44}$$

(43) ও (44) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায় $\alpha_1 c_1 = \alpha_2 c_2$

অৰ্থাৎ
$$(pH)_1 = (pH)_2$$
 ··· (45)

সৃতরাং দুটি প্রবণের pH একই হবে, অর্থাৎ দুটি প্রবণেই সম আয়নের গাঢ়ম্ব একই হবে। এই হল আইসোহাইড্রির শর্ত।

লবণের আর্দ্রবিশ্লেষ (Hydrolysis of salts) ঃ অ্যাসিড ও ক্ষারকের মিলনের ফলে লবণ এবং জল উৎপন্ন হয়। বিপরীতক্রমে যদি লবণের সংগে জলের বিক্রিয়ার ফলে মূল অ্যাসিড ও ক্ষারক উৎপন্ন হয়, তাহলে সেই বিক্রিয়াকে লবণের আর্দ্রবিশ্লেষ বলা হয়। আর্দ্রবিশ্লেষ ঘটে সেইসব লবণের ক্ষেত্রে যাদের অ্যাসিড বা ক্ষারকের মধ্যে একটি বা উভয়েই ক্ষীণ প্রকৃতির। তীর অ্যাসিড-তীর ক্ষারক লবণের আর্দ্রবিশ্লেষ ঘটে না। লবণ যদি BA হয়, তাহলে আর্দ্রবিশ্লেষ বিক্রিয়া হবে,

আর্দ্রবিশ্লেষ বিক্রিয়া উভমুখী এবং যে কোন লবণের ক্ষেত্রেই আর্দ্রবিশ্লেষের পরিমাণও খ্ব বেশি নয়। লবণ BA তীর তড়িং-বিশ্লেষ হওয়ায় দবণে সবসময়েই বিয়োজিত অবস্থায় থাকবে। BOH বা HA-এর মধ্যে যেটি ক্ষীণ হবে সেটি প্রকৃতপক্ষে অবিয়োজিত থাকবে এবং যেটি তীর হবে সেটি সম্পূর্ণ বিয়োজিত অবস্থায় থাকবে। BOH তীর হলে দ্রবণ সামান্য ক্ষারকীয় প্রকৃতির এবং HA তীর হলে দ্রবণ সামান্য আ্মিক প্রকৃতির হবে। উভয়েই ক্ষীণ হলে যেটি অপেক্ষাকৃত তীর হবে দ্রবণ তার প্রকৃতি প্রাপ্ত হবে।

আর্দ্রবিশ্লেষ বিক্রিয়ার উভমুখী সাম্য বর্তমান থাকে এবং এই সাম্যাবস্থার এক গ্রাম অণু লবণের বত অংশ আর্দ্রবিশ্লেষত হয় সেই অংশকে আর্দ্রবিশ্লেষ অংক (degree of hydrolysis) বলা হয় এবং একে h দ্বারা চিহ্নিত করা হয়। আর্দ্রবিশ্লেষ বিক্রিয়ার সাম্যান্ধ্রবক্তকে আর্দ্রবিশ্লেষ ক্রিন্দ্রার সাম্যান্ধ্রবক্তকে আর্দ্রবিশ্লেষ ক্রিন্দ্রার সাম্যান্ধ্রবক্তকে আর্দ্রবিশ্লেষ স্মান্ধ্রবক্ত এই প্রবক্তের সমীকরণ নির্ণন্ন করার সময় জলের সক্রিয়তাকে সর্বক্ষেত্রে প্রবক্ত ধরা হয়। নিচে তিন প্রেণীর লবণের আর্দ্রবিশ্লেষ প্রথক প্রথক ভাবে আলোচনা করা হল ঃ

1. **ক্ষীণ অ্যাসিড ও তীব্র ক্ষারক ঃ** এক্ষেত্রে আর্দ্ররিশ্লেষ বিক্রিরা আর্মীরভাবে প্রকাশ করলে, হবে—

$$B^+ + A^- + H_{\bullet}O \rightleftharpoons HA + B^+ + OH^-$$

$$A^-+H_0O \rightleftharpoons HA+OH^-$$

ভরপ্রভাব সূত্র প্রয়োগ করে পাওয়া যায়,

$$K_{\lambda} = \frac{a_{\text{HA}} a_{\text{OH}}}{a_{\lambda}} \qquad \cdots \qquad (46)$$

এই সমীকরণের ডানদিকের রাশিটির লব ও হরের প্রত্যেককে a_{H^+} বারা গুণ করে পাওয়া বায়

$$K_h = \frac{a_{\text{HA}}}{a_{\text{H}} + a_{\text{A}}} \cdot a_{\text{H}} + a_{\text{OH}} - \frac{K_w}{K_a} \qquad \cdots \qquad (47)$$

কারণ অ্যাসিডের বিরোজন ধ্রুবক $K_a=a_{
m H^+}a_{
m A^-}/a_{
m HA}$ এবং জলের আয়নীয় গুণফল $K_w=a_{
m H^+}a_{
m OH^-}$ ।

সন্ধ্রিরতার পরিবর্তে গাঢ়ম্ব c এবং সন্ধ্রিরতা গুণাংক f ব্যবহার করলে (47) নং সমীকরণ দাড়াবে নিচের মত ঃ

$$K_{h} = \frac{c_{\text{HA}}c_{\text{OH}}}{c_{\text{A}}} \cdot \frac{f_{\text{HA}}f_{\text{OH}}}{f_{\text{A}}} \qquad \cdots \qquad (48)$$

দ্রবণের আয়নীয় শক্তি খুব বেশি না হলে, $f_{\rm HA}=1$ হয় এবং $f_{\rm OH}$ - $/f_{\rm A}$ - অনুপাতও 1 হয়। সেক্ষেত্রে $K_{\rm h}$ -এর পরিবর্তে $k_{\rm h}$ লিখলে,

$$k_h = \frac{c_{\text{HA}}c_{\text{OH}}}{c_{\text{A}}} \qquad \cdots \qquad (49)$$

আর্দ্রবিশ্লেষ অংক h হলে এবং লবণের প্রারম্ভিক গাঢ়ম্ব c হলে, সাম্যাবস্থায়, $c_{
m HA}=hc=c_{
m OH}$ - এবং $c_{
m A}$ -=(1-h)c। সূতরাং

$$k_h = \frac{h^2 c}{1 - h} \qquad \cdots \qquad (50)$$

1-এর তুলনায় h-কে উপেক্ষণীয় মনে করলে খ্ব একটা ভূল হবে না, কারণ আর্দ্রবিশ্লেষের পরিমাণ সর্বক্ষেত্রেই সামান্য হয়। সূতরাং

$$k_b = h^2 c \quad \text{as} \quad h = \sqrt{k_b/c} \qquad \cdots \qquad (51)$$

 k_h -কে (47)-এর অনুরূপ সমীকরণ দ্বারা প্রকাশ করা বার। সেই সমীকরণ ও (51) নং সমীকরণ থেকে পাওরা বার,

$$h = \sqrt{\frac{v_w}{k_o c}} \qquad \cdots \qquad (52)$$

দ্রবণের ক্ষেত্রে

$$c_{\text{H}} + = \frac{k_w}{c_{\text{OH}}} = \frac{k_w}{hc} = \frac{k_w}{\sqrt{k_w c/k_a}} = \sqrt{\frac{k_w k_a}{c}}$$

 $-\log c_{H^+} = -\frac{1}{2} \log k_w - \frac{1}{2} \log k_a + \frac{1}{2} \log c$

$$=7+\frac{1}{2}pk_a+\frac{1}{2}\log c (25^{\circ}C \otimes v)$$
 (54)

এই সমীকরণ দারা দ্রবণের pH প্রকাশ করা হয় ।

2. ভীব্র অ্যাসিড ও কীণ কারক: এক্ষেত্রে আর্দ্রবিশ্লেষ বিক্রিয়া হবে,

$$B^+ + H_{\bullet}O \rightleftharpoons BOH + H^+$$

$$K_h = \frac{a_{\text{BOH}} a_{\text{H}^+}}{a_{\text{B}^+}} \qquad \cdots \qquad (55)$$

ডানদিকের লব ও হরের প্রত্যেককে $a_{
m OH}$ - দ্বারা গুণ করে এবং ক্ষারকের বিয়োজন ধ্রুবক $K_b=a_{
m B}$ + $a_{
m OH}$ - $a_{
m BOH}$ মনে রেখে পাওরা যায়,

$$K_b = K_{so}/K_b \qquad \cdots \qquad (56)$$

গাঢ়ত্ব ব্যবহার করলে পূর্বের ন্যায় পাওয়া যাবে,

$$k_h = \frac{c_{\text{BOH}} c_{\text{H}^+}}{c_{\text{B}^+}} = \frac{k_w}{k_b} \qquad \cdots \qquad (57)$$

সাম্যাবস্থায় $c_{
m H}+=c_{
m BOH}=hc$ এবং $c_{
m B}+=(1-h)~c$ হবে। h এবং c পূর্বের ন্যায়। সূতরাং

$$K_h = \frac{h^s c}{1 - h} \approx h^s c \qquad \cdots \tag{58}$$

$$\therefore h = \sqrt{k_h/c} = \sqrt{k_{*o}/k_b}c$$

বা
$$hc = \sqrt{k_w c/k_b} = c_{H^+}$$

সৃতরাং পূর্বের ন্যায় অগ্রসর হয়ে পাওয়া যাবে,

$$pH = \frac{1}{2}pk_{w} - \frac{1}{2}pk_{b} - \frac{1}{2}\log c \qquad \cdots \tag{59}$$

$$=7-\frac{1}{4}pk_{b}-\frac{1}{4}\log c (25^{\circ}C$$
 উৰুতায়) ··· (60)

এই দ্রবণের pH (59) নং সমীকরণ বারা নিণাঁত হবে ।

কীণ অ্যাসিড ও কীণ কারক: একেতে আর্দ্রবিশ্লেষ বিক্রিয়া হবে,

$$B^+ + A^- + H_{\bullet}O \rightleftharpoons BOH + HA$$

$$K_{h} = \frac{a_{\text{BOH}} a_{\text{HA}}}{a_{\text{B}^{+}} a_{\text{A}^{-}}} = \frac{a_{\text{BOH}}}{a_{\text{B}^{+}} a_{\text{OH}^{-}}} \times \frac{a_{\text{HA}}}{a_{\text{H}^{+}} a_{\text{A}^{-}}} \times a_{\text{H}^{+}} a_{\text{OH}^{-}}$$

$$= \frac{K_{w}}{K_{a} K_{b}} \qquad ... \qquad (61)$$

গাঢ়ত্ব ব্যবহার করলে,

$$k_h = \frac{c_{\text{BOH } C_{\text{HA}}}}{c_{\text{B}+C_{\text{A}}}} = \frac{k_w}{k_a k_b} \qquad (62)$$

সাম্যাবস্থায় $c_{ ext{BOH}}\!=\!c_{ ext{HA}}\!=\!hc$ এবং $c_{ ext{B}^+}\!=\!c_{ ext{A}^-}\!=\!(1-h)c$ ।

$$k_h = \frac{h^2}{(1-h)^2}$$

$$\frac{h}{1-h} = \sqrt{k_h} = \sqrt{\frac{k_w}{k_a k_b}} \qquad \dots \tag{63}$$

আবার $k_a = c_{H^+}c_{A^-}/c_{HA}$ হওয়ায়,

$$c_{H^{+}} = k_a \frac{c_{HA}}{c_{A}} = k_a \frac{hc}{(1-h)c} = k_a \cdot \frac{h}{1-h}$$
$$= k_a \sqrt{\frac{k_w}{k_a k_b}} = \sqrt{\frac{k_w k_a}{k_b}}$$

$$= k_a \sqrt{\frac{k_w}{k_a k_b}} = \sqrt{\frac{k_w k_a}{k_b}}$$

$$\dots$$

$$h U = \frac{1}{2} h k_w + \frac{1}{2} h k_a - \frac{1}{2} h k_b$$
...

ৰা
$$pH = \frac{1}{2}pk_w + \frac{1}{2}pk_a - \frac{1}{2}pk_b$$
 ... (64)
= $7 + \frac{1}{2}pk_a - \frac{1}{2}pk_b$ (25°C উক্তায়) ... (65)

এই দূবণের pH দূবণগাঢ়ত্ব c-এর উপর নির্ভর করে না। নির্ভর করে অ্যাসিড ও ক্ষারকের পারস্পরিক শক্তির উপরে।

তিল শ্রেণীর লবণের আর্জবিল্লেবের উদাহরণ :

CH,COONa+H,O ≠ CH,COOH+NaOH CH,COO+H,O ≠ CH,COOH+OH-লবণ CH, COONa ক্ষীণ অ্যাগিড CH, COOH এবং তীর ক্ষারক NaOH থেকে উৎপাদিত।

2. NH₄Cl+H₄O ⇒ NH₄OH+HCl

 \P NH₄++H₂O \rightleftharpoons NH₄OH+H+

লবণ $NH_{\bullet}Cl$ তীর অ্যাসিড HCl ও ক্ষীণ ক্ষারক $NH_{\bullet}OH$ থেকে উৎপাণিত।

3. $CH_sCOONH_1+H_sO \rightleftharpoons CH_sCOOH+NH_sOH$ বা $CH_sCOO^- + NH_1^+ + H_sO \rightleftharpoons CH_sCOOH + NH_sOH$ লবণ CH_sCOONH_1 ক্ষীণ আ্যাসিড CH_sCOOH এবং ক্ষীণ ক্ষারক NH_sOH থেকে উৎপাদিত।

জার্জবিক্লেবের কারণ: এক গ্রাম তৃল্যাংক অ্যাসিডের (HA) মধ্যে এক গ্রাম তৃল্যাংক ক্ষারক (B) যোগ করলে প্রশমন ঘটবে এবং BH^+ এবং A^- উৎপাদিত হবে:

$$HA + B \rightleftharpoons BH^+ + A^-$$

জলীর মাধ্যমে বিক্রিয়া ঘটানোর ফলে সংগে সংগে মণ্ডলে আরও দুটি বিক্রিয়া ঘটবে,

- এবং (ii) $H_sO+A^- \rightleftharpoons HA+OH^-$ আাসিড কারক আসিড কারক

[জল অ্যাসিড ও ক্ষারক উভয় ভাবেই ক্রিয়া করতে পারে ।]

(i) বিক্রিরা অনুসারে মূল ক্ষারক B এবং (ii) বিক্রিরা অনুসারে মূল আ্যাসিড HA পুনর্গঠিত হয়। এর ফলে প্রশমন বিক্রিরা অংশত ব্যাহত হয়। প্রশমনের শেষে দ্রবণে কিছু পরিমাণ মৃক্ত অ্যাসিড বা ক্ষারক থেকে বায়। এই ঘটনাকেই আর্দ্রিক্সেম্ব বলা হয়। সৃতরাং লবণের আর্দ্রবিশ্লেষের প্রকৃত কারণ হল অসম্পূর্ণ প্রশমন।

ষদি অ্যাসিড ও ক্ষারক উভয়েই তীর হয়, তাহলে তাদের তুলনায় H_s O-এর অ্যাসিডশক্তি বা ক্ষারকর্শক্তি অতাল্প হওয়ায়, (i) বা (ii) নম্বর বিক্রিয়া প্রকৃতপক্ষে সংঘটিত হবে না। স্তরাং তীর অ্যাসিড - তীর ক্ষারক লবণ আর্দ্রবিশ্লেষিত হবে না।

আর্ক্রবিশ্লেষ ঞ্রুবকের পরীক্ষাযুলক নির্ণয়: অ্যাসিড বা ক্ষারকের বিয়োজন ঞ্রুবকের সাহায্যে: অস্টওয়ালেডর লঘুতা-স্ত্রের সাহাব্যে পরিবাহিতামিতিক উপারে কীণ আাসিড বা কীণ কারকের বিয়োজন ধ্রুবক নির্ণয় করা যায়। এই বিয়োজন ধ্রুবকসমূহের সাহায্য নিরে আর্প্রবিশ্লেষ ধ্রুবক নির্ণয় করা সন্তব (47), (57) বা (62) নং সমীকরণের সাহাব্যে। যেহেতু সব সমীকরণেই গাঢ়ত্ব ব্যবহার করা হয়, সেইজন্য একমাত্র অসীম লঘুতার প্রাপ্ত K_a বা K_b -মান ব্যবহার করলে নির্ভ্জন K_b পাওয়া যায়। রবণে উপস্থিত আয়নসমূহের প্রভাব নির্ণয় করা যায় ডিবাই-হকেল সীমান্থ সমীকরণের সাহাব্য নিয়ে। এর ফলে নিন্দিট গাঢ়ত্বে K_a কিংবা K_b নির্ণয় করার পর উপস্থিত আয়নসমূহের প্রভাবজনিত সংশোধনী প্রয়োগ করে সংশোধিত K_a বা K_b -মান নির্ণয় করা যায়।

2. pH পরিমাপের ছারাঃ লবণের দ্রবণের pH মোটামূটি নির্ভুলভাবে মাপা হয় pH নির্ণয়ের প্রমাণ পদ্ধতি অবলয়ন করে। এই pH-থেকে দ্রবণে H^+ আরনের গাঢ়ছ জানা যায়। যদি লবণটির অ্যাসিড অংশ ক্ষীণ হয়, তাহলে $c_{H^+}=k_w/hc$ হবে। লবণের প্রারম্ভিক গাঢ়ছ c পরিমাপযোগ্য হওয়ায় k_w -এর নির্দিন্ট মান ব্যবহার করে আর্দ্রবিশ্লেষ অব্দ্ধ h জানা যায়। এরপর (50) নং সমীকরণের সাহায্যে k_h নির্ণয় করা যায়।

বদি লবণের ক্ষারক অংশ ক্ষীণ হয়, তাহলে $c_{\rm H}+=hc$ হবে। h জানার পর (58) নং সমীকরণের সাহাযো k_h জানা যায়।

3. পরিবাহিতা পরিমাপের ছারা: ধরা যাক, ক্ষীণ ক্ষারক ও তাঁর অ্যাসিড থেকে প্রাপ্ত একটি লবণ নেওয়া গেল। এই দ্রবণে লবণের পরিমাণ c গ্রাম তৃল্যাংক প্রতি লিটার হলে, আর্দ্রবিশ্লেষিত নয় এমন লবণের পরিমাণ হবে (1-h)c গ্রাম তৃল্যাংক প্রতি লিটার। প্রতি লিটারে উৎপদ্ম আ্যাসিডের গ্রাম তৃল্যাংকর পরিমাণ হবে hc। ক্ষারক ক্ষীণ হওয়ায় প্রকৃতপক্ষে আবিয়াজিত থাকবে। দ্রবণের তৃল্যাংক পরিবাহিতা (\wedge) সৃষ্ট হবে (1-h) গ্রাম তৃল্যাংক লবণের এবং h গ্রাম তৃল্যাংক আ্যাসিডের বিয়োজনের ফলে। লবণের তৃল্যাংক পরিবাহিতা \wedge_c এবং আ্যাসিডের তৃল্যাংক পরিবাহিতা \wedge_{BA} হলে.

$$\wedge = (1-h) \wedge_{c} + h \wedge_{\text{HA}}$$

দ্রবণের বিশিষ্ট পরিবাহিতা κ হলে, $\wedge=1000\kappa/c$ । HA-এর পরিমাণ অত্যক্ত সামান্য হওরার, $\wedge_{\rm HA}$ -কে অসীম লঘুতার অ্যাসিডের তুল্যাংক পরিবাহিতার সমান ধরা বার। সৃতরাং $\wedge_{\rm HA}=\lambda^{\rm o}_{\rm H+}+\lambda^{\rm o}_{\rm A-}$ হবে।

 $\wedge_{\mathcal{O}}$ নির্ণয় করা একটু দুরূহ ব্যাপার। দ্রবণে যথেন্ট পরিমাণ ক্ষীণ ক্ষারক বোগ করা হয়, বার ফলে আর্দ্রবিশ্লেষ সম্পূর্ণভাবে বন্ধ হয়। এই অবস্থায় দ্রবণের তৃল্যাংক পরিবাহিতা $\wedge_{\mathcal{O}}$ -এর সমান হবে। সৃতরাং উপরের সমীকরণ থেকে h হিসাব করা বায়। h এবং c-এর সাহাব্য নিরে k_h হিসাব করা বায়। বাদ অ্যাসিড ক্ষীণ হয় এবং ক্ষারক BOH তীর হয় ভাহলে \wedge_{HA} -এর স্থলে \wedge_{BOH} হবে এবং আর্দ্রবিশ্লেষ বন্ধ করার জন্য অতিরিক্ত পরিমাণ HA যোগ করতে হবে।

4. বন্টন পরিমাপের সাহায্যেঃ লবণের একটি উপাদান—ক্ষীণ আ্যাসিড বা ক্ষীণ ক্ষারক যদি এমন একটি দ্রাবকে দ্রবণীর হর, যে দ্রাবক জলের সংগে মিশ্রণযোগ্য নয়, তাহলে এই পদ্ধতি প্রয়োগ করা চলে। যেমন অ্যানিলিন হাইড্রোক্রোরাইডের আর্দ্রবিশ্লেষের কথা ধরা যাক। আ্যানিলিন জল ও বেনজিনের মধ্যে দ্রবণীর সাধারণ দ্রাব, কিছু অ্যানিলিন হাইড্রোক্রোরাইড বা হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের কোনটিই বেনজিনে দ্রবণীর নয়। বেনজিন ও জলের মধ্যে অ্যানিলিনের বন্টন গুণাংক (distribution or partition coefficient) D মনে করা যাক। অর্থাং পরীক্ষাকালীন উকতায় $c_{1} = \frac{1}{2} - \frac{1}{2}$ আর্দ্রবিশ্লেষিত দ্রবণের নির্দিন্ট আয়তনের সংগে সম আয়তন বেনজিন নিয়ে ভালে। করে নাড়ার পর বেনজিন স্তরে টাইট্রেশনের সাহায্যে অ্যানিলিনের গাড়ছ ($c_{1} = \frac{1}{2} - \frac{1}{2}$) মাপা হয়। এই গাড়ছ c_{1} গ্রাম অণু প্রতি লিটার হলে, জলীর স্তরে অ্যানিলিনের গাড়ছ হবে c_{1}/D । মৃক্ত অ্যাসিডের পরিমাণ হবে $c_{1}+c_{1}/D$ গ্রাম অণু প্রতি লিটার। স্তরাং আর্দ্রবিশ্লেষিত নয় এমন লবণের গাড়ছ হবে $c_{1}-c_{1}/D$ গ্রাম অণু প্রতি লিটার। c_{1} লবণের প্রার্ছিক গাড়ছ। এখন

$$k_h = \frac{c_{\text{min}} = \frac{c_{\text{HCN}}}{c_{\text{mag}}}}{c_{\text{mag}}} = \frac{\frac{c_1}{D} \left(c_1 + \frac{c_1}{D} \right)}{c - c_1 - \frac{c_1}{D}} \qquad \cdots \tag{66}$$

এই সমীকরণের সাহাযো k_{λ} হিসাব করা যাবে ।

জ্যাসিড-ক্ষারক সূচক (Acid-base indicators): বেসকল পদার্থ দ্রবদে যোগ করলে তাদের নির্দিন্ট বর্ণ দ্বারা দ্রবণের নির্দিন্ট pH প্রদর্শন করে, তারা অ্যাসিড-ক্ষারক স্চক হিসাবে পরিচিত। বিভিন্ন pH-এ এই সূচক পদার্থের বিভিন্ন বর্ণ দেখা বার। সূতরাং দ্রবণে এইসব পদার্থের

(67)

নির্দিন্ট পরিমাণ বোগ করার পর দ্রবণের রং দেখে তার pH আব্দান্ত্র করা বার। অ্যাসিড-ক্ষারক টাইট্রেশনের সময়ে যদি দ্রবণে এরূপ পদার্থ বোগ করা হয়, তাহলে টাইট্রেশনের অগ্রগতির সংগে সংগে দ্রবণের রং পরিবর্তিত হতে থাকে এবং নির্দিন্ট রং-এর উৎপত্তি দ্বারা টাইট্রেশনের সমাপ্তিবিন্দু নির্ণয় করা বায়। এইসব সূচক পদার্থের অধিকাংশেরই অ্যাসিড মাধ্যমে যে রং থাকে, ক্ষারীয় মাধ্যমে তা আম্ল পরিবর্তিত হয়, ফলে সমাপ্তিবিন্দু নির্ণয় করা সহজসাধ্য হয়। যেমন ফিনলগ্র্যালিন অ্যাসিড দ্রবণে বর্ণহীন, কিল্পু ক্ষারীয় দ্রবণে বেগনী।

আ্যাসিড-ক্ষারক স্চকসমূহ অতিক্ষীণ জৈব অ্যাসিড বা ক্ষারক। এই পরার্থগুলি দ্রবণে টটোমারে পরিবর্তিত হয় এবং মূল পদার্থ ও তার টটোমারের মধ্যে একটি উভমূখী সাম্য বর্তমান থাকে। মূল পদার্থ ও টটোমারের রং পৃষক হয়। মূল পদার্থ থেকে জাত স্চক আয়নের রং মূল পদার্থের রঙের সংগে একই হয় এবং টটোমার থেকে জাত স্চক আয়নের রঙ টটোমারের রঙের অনুরূপ হয়। টটোমেরিক পরিবর্তন দৃ'ভাবে হতে পারে। অবিয়োজিত অণুর টটোমেরিক পরিবর্তনের পর টটোমার অণুর আয়নীকরণ অথবা মূল পদার্থের আয়নীকরণের ফলে জাত স্চক অণুর টটোমেরিক পরিবর্তন। অর্থাং বদি স্চক পদার্থের সংকেত হয় HIn এবং টটোমারের সংকেত হয় HIn

1. HIn
$$\rightleftharpoons$$
 HIn' \rightleftharpoons H'+In'-

 K_{1}'
 K_{2}'
অথবা
2. HIn \rightleftharpoons H'+In- \rightleftharpoons Ir

স্তরাং
 $K_{1} = \frac{a_{\text{HIn'}}}{a_{\text{HIn}}}; \quad K_{2} = \frac{a_{\text{H}} + a_{\text{In'}}}{a_{\text{HIn'}}}$
এবং
 $K_{1}' = \frac{a_{\text{H}} + a_{\text{In}}}{a_{\text{HIn}}}; \quad K_{3}' = \frac{a_{\text{In'}}}{a_{\text{In}}}$

প্ৰতিই, $K_1K_2 = K_1'K_2' = \frac{a_{H^+} a_{In^-}}{a_{HI}} = K_i$

 K_{in} -কে সূচক প্রুবক (indicator constant) বলা হয়। \ln^{n} আয়নের রং H In-এর রং থেকে সম্পূর্ণ পৃথক।

(67) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়,

$$a_{\rm H} = K_{in} \frac{a_{\rm HIn}}{a_{\rm In'}} = K_{in} \frac{c_{\rm HIn}}{c_{\rm In'}} \cdot \frac{f_{\rm HIn}}{f_{\rm In'}}$$

ৰা $pH = pK_{in} + \log \frac{c_{In}}{c_{HIn}} + \log f_{In}$ - [$f_{HIn} = 1$, ধরা বার]

 $\log f_{\mathrm{In}}$ - অধিকাংশ ক্ষেত্ৰেই খুব ছোট হয়। সেইজন্য লেখা যায়,

$$pH = pK_{in} + \log \frac{[\ln']}{[H \ln]}$$

$$= pK_{in} + \log \frac{\text{কারীয় রং-এর তীরতা}}{\text{suffact as-as oldon}} \qquad \cdots \qquad (68)$$

রং-পরিবর্তন লক্ষণীয় হয় সাধারণত $[{
m In'}^-]/[{
m HIn}]$ অনুপাতের 10 থেকে 1/10 মান পর্যন্ত । সূতরাং রং-পরিবর্তনের pH শুর হবে,

$$pH = pK_{in} \pm 1 \qquad \cdots \qquad (69)$$

সূচক যদি ক্ষীণ ক্ষারক হয় (InOH), তাহলে অনুরূপভাবে পাওরা বাবে,

$$K_{in} = K_1 K_2 = K_1' K_2' = \frac{a_{\text{In'}} + a_{\text{OH}}}{a_{\text{InOH}}} \cdots$$
 (70)

অৰ্থাৎ $a_{ ext{OH-}} = ext{K}_{in} rac{a_{ ext{InOH}}}{a_{ ext{In'+}}}$

বা
$$pOH = pK_{in} + \log \frac{[In'^{+}]}{[InOH]}$$
[সন্ধিয়তা গুণাংকসমূহকে 1 ধরে] ··· (71)

pH পাওয়া যাবে $pH=pK_w-pOH$ সমীকরণ থেকে। ${\rm In'}^+$ আয়নের রং মূল সূচক ${\rm InOH}$ -এর রং-এর থেকে ভিন্ন ।

উপরের আলোচনা থেকে এ কথা বোঝা যায় যে সূচক পদার্থসমূহের রং দ্রবণের যে কোন pH মানেই লক্ষণীয় হবে এমন নয় । pH পার্থক্যের ফলে রং-এর পার্থক্য লক্ষণীয় হবে কেবলমাত্র নিদিষ্ট pH স্তরে ($=pK_{in}\pm 1$) । এই স্তরে কারীয় রং ও আদ্লিক রং-এর মাত্রার অনুপাত অনুসারে দ্রবণের মোট রং-এর উদ্ভব হবে । সাধারণত 0.2pH পার্থক্যে রং-এর পার্থক্য ভালোভাবে লক্ষ্য করা যায় । কোন কোন সূচকের ক্ষেত্রে 0.1 বা তার চেয়ে কম pH পার্থক্যেও রং-এর পার্থক্য ধরা পড়ে। এই নির্দিষ্ট pH স্তরের বাইরে

স্চকের কারীর বা আফ্লিক রং-ই প্রাধান্য পার, ফলে রং-এর বাস্তব পরিবর্তন ঘটে না । রং-পরিবর্তনের pH-স্তর স্চক প্রন্বক K_{in} -এর উপর নির্ভরশীল । স্তরাং বিভিন্ন K_{in} -বিশিষ্ট স্চক ব্যবহার করে বিভিন্ন pH-স্তরে রঙের পরিবর্তন পাওয়া যাবে ।

জবণের pH মাপন ঃ উপরের নীতি অনুসূরণ করে কোন প্রবশের pH মাপা বার । প্রবশের pH-এর মোটামৃটি মান জানা থাকলে ভালো হর (কারীর বা আমিক তা সহজেই লিট্মাস কাগজের সাহাব্যে বোঝা বার) । নির্দিষ্ট pK_m মানবিশিষ্ট (প্রবশের pH-এর যত কাছাকাছি হয় ততই ভালো) সূচক নেওয়া হয় । হেণ্ডারসন সমীকরণ অনুসরণ করে লবণ-আ্যাসিড গাঢ়েছ অনুপাত কমিরে-বাড়িয়ে করেকটি নির্দিষ্ট pH-এর বাফার প্রবণ তৈরী করা হয় । যে অ্যাসিড বাফার প্রস্তৃতিতে ব্যবহার করা হবে তার pK_a -মান প্রবশের pH-মানের ± 1 -এর মধ্যে থাকা প্রয়োজন । বিদ ক্ষারীয় প্রবণ নেওয়া হয় তাহলে ক্ষারীয় বাফার-শ্রেণী তৈরী করতে হবে । এরপর প্রত্যেকটি বাফার প্রবশের নির্দিষ্ট আয়তন বিভিন্ন পরীক্ষানলে নেওয়া হয় । অপর একটি পরীক্ষানলে ঐ নির্দিষ্ট আয়তন পরীক্ষানীন প্রবণ নেওয়া হয় ।

তালিকা 10.3. কয়েকটি অ্যাসিড-ক্ষারক সূচক

স্চক	$pK_{in}(25^{\circ}C)$	অ্যাসিড রং	कात्रीत तर
রোমোফিনল ব্রু	4:0	नीम	হলুদ
মিথাইল অরেঞ্জ	3.7	ক্মলা	হলুদ
মিথাইল রেড	5.1	नान	হল্প
রোমোক্রেসল পার্প্	6.3	टब्रु म	বেগনী
ৱোমোথাইমল ব্ৰু	7.0	হলুদ	নীল
ফিনল রেড	7:9	रम्	माम
ক্রেসল রেড	8.3	হলুদ	मान
থাইমল ব্ৰু	8.8	হলুদ	নীল
ফিনলথ্যালিন	9.6	রংহীন	বেগনী *
থাইমলথ্যালিন	9.2	রংহীন	नीम

প্রত্যেকটি দ্রবণে নির্দিন্ট পরিমাণ স্চৃক দ্রবণ বোগ করা হয়। পরীক্ষাধীন দ্রবণের রঙের সংগে যে পরীক্ষানলের বাফারের রং মিলে যাবে, দ্রবণের pHসেই বাফার দ্রবণের pH-এর সমান হবে।

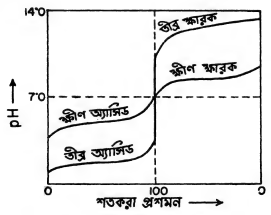
আাসিড-ক্ষারক টাইট্রেশন: আর্রিসড-ক্ষারক টাইট্রেশনে যে দ্রবণকে টাইট্রেট করা হয় তার মধ্যে সামান্য পরিমাণ সূচক যোগ করা হয়। টাইট্রেশন শেষ হবার সংগে সংগে এই সূচকেরও রং পরিবতিত হয়। এইভাবে সমাপ্তি-বিন্দু নির্ণয় করা যায়। কিন্তু বিভিন্ন সূচকের রং-পরিবর্তনের pH বিভিন্ন। এইজন্য প্রশমনের পরে যে দ্রবণ পাওয়া যায় তার আসম pH-মান জানা থাকা প্রয়োজন। এই pH-মানে রং-পরিবর্তন প্রয়োজনীয় হওয়ায় এমন সচক ব্যবহার করতে হবে যার রঙের পরিবর্তন এই pH-মানে লক্ষণীর হবে। তীর অ্যাসিড-তীর ক্ষারক বিক্রিয়ার সমাপ্রিবন্দুর ঠিক আগে ও ঠিক পরে, অর্থাৎ বথাদ্রমে যখন টাইট্রান্ট একফোটা যোগ করতে বাকী আছে এবং একঞোঁটো বেশি যোগ করা হয়েছে এমন অবস্থায়, উৎপন্ন দ্রবণের pH-भारतत्र भर्या वितावे भार्थका (3.6 थ्यरक 10.4) नक्का कता यात्र । pH-মানের মধ্যে পরিচিত যে কোন সূচকেরই রং-পরিবর্তন ঘটে। ফলে যে কোন সূচকই এই ধরনের টাইট্রেশনে ব্যবহার করা চলে। কিন্তু ক্ষীণ আাসিড তীব্র ক্ষারক বিক্রিয়ার ফলে উৎপন্ন লবণের আর্দ্রবিশ্লেষ ঘটে ফলে প্রশমনবিন্দুতে দুবণটি সামান্য ক্ষারীয় হবে । সূতরাং এক্ষেত্রে এমন সূচক ব্যবহার করতে হবে যার রঙের পরিবর্তন ঘটে ক্ষারীয় pH-এ। ফিনলথ্যালিন এইসব ক্ষেত্রে ব্যাপকভাবে ব্যবহৃত হয়। বিপরীতক্রমে যদি আাসিড তীর এবং ক্ষারক ক্ষীণ হয়, তাহলে এমন সূচক বাবহার করতে হবে যার রঙের পরিবর্তন ঘটবে আন্নিক pH-এ। মিথাইল অরেঞ্জ ও মিথাইল রেড এইসব ক্ষেত্রে অধিক ব্যবহাত হয়।

তীর অ্যাসিড-তীর ক্ষারক টাইট্রেশনের সময়ে দ্রবণের pH কিভাবে পরিবাতিত হয় .তা পরপৃষ্ঠায় দেখানো হল । 10 মিলিলিটার N/10 অ্যাসিড দ্রবণে N/10 ক্ষার যোগ করা হচ্ছে ।

লক্ষণীয় যে প্রথমে pH অতি ধীরে বাড়তে থাকে। প্রশমনের সময়ে pH-এর হঠাং উল্লম্ফন ঘটে। ক্ষীণ আগিসডের অসম্পূর্ণ বিয়োজনের ফলে pH র পর্যন্ত কোন উল্লম্ফন পাওয়া বায় না, কিন্তু ক্ষারক তীর হওয়ায় 7.0 থেকে 10.4 পর্যন্ত উল্লম্ফন ঘটে। আগিসড তীর কিন্তু ক্ষারক ক্ষীণ হলে 3.6 থেকে 7.0 উল্লম্ফন পাওয়া বাবে, কিন্তু 7-এর উপরে কোন উল্লম্ফন ঘটবে

যুক্ত ক্ষার (মি.লি.) pH		.) pH	युक्त कात (भि.नि) pH		
0		1	9.95 — 3.6		
5		1.2	10.0 — 7.0		
9		2.3	10.05 — 10.4		
9.9		3.3	10.1 — 10.7		

না। উভরেই বদি ক্ষীণ হয় তাহলে pH 7-এর নিচে বা উপরে কোন ক্ষেত্রেই উল্লেম্ফন ঘটবে না। এই কারণে ক্ষীণ আ্যাসিড - ক্ষীণ ক্ষারক টাইট্রেশন করা বার না। নিচে অ্যাসিড-ক্ষারক প্রশমন লেখগুলি দেওয়া হল (চিত্র নং $10^{\circ}3$):



চিত্ৰ 10-3. আসিড-কারক প্রশমন লেখ

উদাহরণ: $25^{\circ}C$ উক্তার একটি এককারীর জৈব আসিড়ের $(K_a=1.1\times10^{-s})~0.1N$ জলীর দ্রবণকে 0.1N জলীর NaOH দ্রবণ দারা টাইট্রেট করা হল । (i) কার যোগ করার পূর্বে, (ii) দুই-তৃতীয়াংশ প্রশমনের পর এবং (iii) প্রশমনবিন্দুতে অ্যাসিড দ্রবণের pH হিসাব কর ।

(i) অ্যাসিডটির বিরোজন অংক (0.1N দ্রবণে) α হলে, $K_a\!=\!0.1\alpha^a$ হবে। বিরোজন সামান্য হওরার, $K_a\!=\!\alpha^a c$ সমীকরণ প্রবোজা হবে।

সূতরাং

$$\alpha = \sqrt{1.1 \times 10^{-5}/0.1} = 1.049 \times 10^{-2}$$

$$c_{H^{+}} = \alpha c = 1.049 \times 10^{-2} \times 0.1 = 1.049 \times 10^{-8}$$

$$\therefore pH = -\log 1.049 \times 10^{-8} = 2.8$$

(ii) ধরা বাক, 30 মি.লি. আ্যাসিড দ্রবণে 20 মি.লি. ক্ষার দ্রবণ বোগ করা হল। তাহলে দৃই-তৃতীয়াংশ অ্যাসিড প্রশমিত হবে। উৎপম 50 মি.লি. দ্রবণের মধ্যে অপ্রশমিত 10 মি.লি. N/10 অ্যাসিড থাকার আ্যাসিডের গাঢ়ম্ব হবে $10\times0.1/50=0.02N$ । উৎপম লবণের গাঢ়ম্ব হবে দ্বিগুণ, অর্থাৎ 0.04N। উৎপম দ্রবণে অ্যাসিড ও তার লবণ থাকার এটি একটি বাফার দ্রবণ হবে। এর pH পাওরা যাবে নিচের মতঃ

$$pH = pK_a + \log \frac{\text{[সাবন]}}{\text{[আগিছ]}}$$

$$= -\log 1.1 \times 10^{-8} + \log \frac{0.04}{0.02} = 5.26$$

(iii) প্রশমনবিন্দৃতে দ্রবণে কেবলমার লবণ থাকবে। এর গাঢ়ত্ব হবে প্রারম্ভিক অ্যাসিড-গাঢ়ত্বের অর্থেক, অূর্থাৎ 0.05N। এই লবণ আর্দ্রবিশ্লেষিত হওয়ায়, এর pH পাওয়া যাবে নিচের মত ঃ

$$pH = \frac{1}{2}pK_w + \frac{1}{2}pK_a + \frac{1}{2}\log c$$

= $7 + \frac{1}{2}(-\log 1.1 \times 10^{-5}) + \frac{1}{2}\log 0.05 = 8.83$

জাব্যতা গুণফল (Solubility product): স্থলপদোব্য কোন লবণের, বেমন AgCl-এর, সম্প্ত দ্রবণে লবণের কঠিন দশা ও দ্রবীভূত আয়নের মধ্যে নিম্নোক্ত সাম্য বর্তমান থাকে:

দ্রবীভূত AgCl সম্পূর্ণ বিয়োজিত অবস্থায় থাকে। ফলে AgCl (ক) ও $Ag^+ + Cl^-$ -এর মধ্যে সাম্য থাকবে। এই দ্রবীভবন প্রক্রিয়ার গিব্ স্-বিভবের পরিবর্তন (ΔG) হবে,

$$^{2}G = \mu_{Ag^{+}} + \mu_{Cl^{-}} - \mu_{AgCl}(\overline{\bullet}) \qquad \cdots \qquad (72)$$

নিদিন্ট উক্তার (T) সাম্যাবস্থার $\Delta G=0$ হওরার

$$\mu_{AR}$$
+ + μ_{Cl} - = μ_{ARCl} ($\overline{\bullet}$)

 μ সংক্রেত রাসায়নিক বিভব নির্দেশক। $\mu = \mu^\circ + RT$ । $\mu = R$ করে পাওয়া যায়,

$$\mu^{\circ}_{Ag} + RT \ln a_{Ag} + \mu^{\circ}_{Cl} + RT \ln a_{Cl} - \mu^{\circ}_{AgCl} + RT \ln a_{AgCl} = \mu^{\circ}_{AgCl} = 0$$

AgCl (ক)-এর সন্ধিরতা 1 হওয়ায়,

$$RTln\ a_{Ag}+a_{Cl}-=\mu^{\circ}_{AgCl\ (7)}-\mu^{\circ}_{Ag}+-\mu^{\circ}_{Cl}-=$$
 ধ্বক। স্তরাং নিদিন্ট উক্তার, $a_{Ag}+a_{Cl}-=K$, $=$ ধ্বক। \cdots (73)

 K_i -কে AgCl -এর জাব্যতা গুণফল বা সক্রিয়তা জাব্যতা গুণফল (activity solubility product) বলা হয়।

 Ag^+ ও Cl^- আয়নের গড় সচিয়তা গুণাংক f_{\pm} হলে,

$$K_{\mathbf{s}} = c_{\mathbf{A}\mathbf{g}^{+}} c_{\mathbf{C}\mathbf{l}^{-}} f_{\pm}^{\mathbf{s}} \qquad \cdots \tag{74}$$

অত্যালপ দ্রবণীয় পদার্থের সম্পৃক্ত দ্রবণে আয়নের সংখ্যা খ্বই কম হওয়ায় f_\pm 1-এর সমান হয়। সেক্ষেত্রে K_* -এর পরিবর্তে k_* লিখে পাওয়া যায়,

$$k_s = c_{Ag} + c_{Cl} - \cdots \tag{75}$$

 k_* -কে গাঁচুত্ব জাব্যতা গুণকল (concentration solubility product) বলা যায়। এক্ষেত্রে K_* এবং k_* -এর মধ্যে সম্পর্ক হবে,

$$K_s = k_s f_{\pm}^2 \qquad \cdots \qquad (76)$$

AgCl এক-এক তড়িং-বিশ্লেষ্য । সাধারণ ক্ষেত্রে লবণ যদি B_zA_y হয়, তাহলে সাম্য হবে.

$$B_{\alpha}A_{y}(\Phi) \rightleftharpoons xB^{+} + yA^{-}$$

এবং দ্রাব্যতা গুণফল হবে,

$$K_{a} = a_{B}^{+} a_{A}^{-y} = c_{B}^{+} c_{A}^{-y} f_{\pm}^{x+y}$$
 (76a)

গাঢ়ত্ব দ্রাব্যতা গুণফল হবে,

$$k_{\bullet} = c_{\mathrm{B}} + {}^{\mathrm{s}} c_{\mathrm{A}} - {}^{\mathrm{y}} \qquad \cdots \tag{77}$$

এখন
$$K_{\mathbf{a}} = k_{\mathbf{a}} f_{\pm}^{x+y}$$
 ··· (78)

নিদিন্ট উষ্ণতায় K, ধ্রুবক। কিন্তু k, কেবলমাত্র সেইসব ক্ষেত্রেই ধ্রুবক

হবে বেসব ক্ষেত্রে f_{\pm} 1-এর সমান হবে । সূতরাং আরনীয় গাঢ়ছের সংগ্রে k_s -এর পরিবর্তন ঘটতে পারে ।

যদি নিদিন্ট উক্তার B_xA_y লবণের প্রাবতা s গ্রাম অণু প্রতি লিটার হর, তাহলে $c_B+=xs$ এবং $C_A-=ys$ গ্রাম আরন প্রতি লিটার হবে । সূতরাং

$$k_s = c_B + {}^x c_A - {}^y = (xs)^x (ys)^y = x^x y^y s^{x+y} \cdots$$
 (79)

দ্রাব্যতা গুণফল ও দ্রাব্যতার মধ্যে সম্পর্ক এই সমীকরণ দ্বারা প্রকাশ করা বার । দ্রাব্যতা গুণফল থেকে দ্রাব্যতা পাওরা বার নিচের সমীকরণ থেকে ঃ

$$= \left(\frac{k_s}{x^x y^y}\right)^{\frac{1}{x+y}} \qquad \qquad \cdots \tag{80}$$

এক-এক লবণের, বেমন AgCl বা BaSO, জাতীয় লবণের ক্ষেত্রে

$$s = \sqrt{k}. (81)$$

k, নিদিন্ট উক্তায় ধ্রুবক হওয়ায়, লবণের দ্রাব্যতা ও নিদিন্ট উক্তায় নিদিন্ট হবে । ডিবাই-হকেল সীমান্থ সমীকরণ থেকে আমরা জানি যে, দ্রবণের আয়নীয় শক্তি বৃদ্ধি পেলে সাঁক্রয়তা গুণাংক f_\pm -এর মান কমে যায় । সূতরাং দ্রবণে অন্যপ্রকার আয়নের উপন্থিতি ঘটলে f_\pm -এর মান কমে যেতে পারে । সেক্রেরে k_s -এর মান নির্দিন্ট থাকে না । কিন্তু সাঁক্রয়তা দ্রাব্যতা গুণফল K_s ধ্রুবক হয় ।

স্বন্ধদাব্য লবণের দ্রবণে যদি সাধারণ আরনসমন্ত্রিত কোন লবণ যোগ করা হর, তাহলে স্বন্ধদাব্য লবণের দ্রাব্যতা হ্রাস পার। নিচের আলোচনা থেকে এ কথা স্পন্ধ বোঝা যাবে। ধরা যাক লবণটি একটি এক-এক তড়িং-বিশ্লেষ্য এবং এর স্বাভাবিক দ্রাব্যতা, নির্দিণ্ট উক্তার, ও গ্রাম অণু প্রতি লিটার। তাহলে

$$k_s = s^2 \qquad \cdots \qquad (82)$$

এখন যদি একটি সাধারণ আয়ন x গ্রাম আয়ন প্রতি লিটার যোগ করা হয় এবং তার ফলে পরিবর্তিত দ্রাব্যতা s' হয়, তাহলে,

$$k_{\bullet} = s'(s' + x) \qquad \cdots \qquad (83)$$

(82) এবং (83) নং সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়

$$s'(s'+x)=s^2$$

x ধনাত্মক হওরার s' < s হবে। অর্থাৎ সাধারণ আরনের উপন্থিতিতে বৃহপদ্রাব্য লবণের দ্রাব্যতা হ্রাস পার।

গাঢ়খের পরিবর্তে সফ্রিয়তা ধরলে হিসাব হবে নিচের মত ঃ

$$K_{\bullet} = s^* f_{\pm}^*$$
 and $K_{\bullet} = s'(s' + x) f'_{\pm}^*$

 f'_{\pm} পরিবর্তিত গড় সন্দিরতা গুণাংক। অতএব

 $f_{\pm} > f'_{\mp}$, কেননা f'_{\pm} বাঁধত আয়নীয় শক্তিতে সাঁদ্রকা গুণাংক। স্তরাং (84) নং সমীকরণের ডার্নাদকের মান আরও বেড়ে যাবে। স্পণ্টতই s' < s।

কোন কোন ক্ষেত্রে স্থল্পদ্রাব্য লবণের দ্রবণে সাধারণ আরনসমন্ত্রিত লবণ বোগ করার ফলে, বেমন AgCN দ্রবণে KCN যোগ করার ফলে, স্থল্পদ্রাব্য লবণের দ্রাব্যতা অস্থাভাবিকভাবে বেড়ে যায়। এর কারণ জটিল আরন গঠন। বেমন এক্ষেত্রে $Ag(CN)_s^-$ আরন গঠিত হওরার ফলে AgCNএর আরনীকরণ থেকে উভূত Ag^+ আরন অপসৃত হয়। ফলে অধিক পরিমাণে AgCN দ্রবীভূত হয়ে আর্থানত হয়। এইভাবে দ্রাব্যতা বেড়ে যায়। AgCl দ্রবণে NH_sCl বা HgI_s দ্রবণে KI যোগ করার ফল একইরকম হয়।

উদাহরণ: সাধারণ উক্তায় বেরিয়াম সালফেটের দ্রাব্যতা গুণফল 9.2×10^{-11} । 0.1N সালফিউরিক অ্যাসিডে ঐ উক্তায় বেরিয়াম সালফেটের দ্রাব্যতা কত হবে ? আয়নসমূহের প্রত্যেকের সন্ধিরতা গুণাংক 1 ধর ।

 $0.1N~{\rm H}_{\rm s}{\rm SO}_{\star}$ দ্রবণে দ্রাবাতা s হলে, $c_{\rm Ba}{}^{*+}=s$ গ্রাম আরন/লৈ. এবং $c_{{\rm SO}_{\star}}=s+0.05$ গ্রাম আরন/লৈ. । সূতরাং

$$k_s = 9.2 \times 10^{-11} = s (s + 0.05) = 0.05s$$

 $\therefore s = 1.84 \times 10^{-9}$ গ্রাম অপু/লৈ. ।

জাব্যতা গুণফল নির্ণয়: 1. পরিবাহিতা পছতি: কোল্রাশ সূত্রের সাহাব্যে স্থন্সপ্রাব্য লবণের প্রাব্যতা নির্ণয় করা যাবে ('পরিবাহিতা' অধ্যার দুর্ভব্য)। দ্রাব্যভার জ্ঞান থেকে দ্রাব্যভা গুণফল k_s নির্ণর করা যার। যেমন এক-এক লবণের ক্ষেত্রে $s^s=k_s$ ।

2. ভড়িচ্চালক বল পদ্ধতি : এই পদ্ধতিতে সন্তিয়তা দ্রাব্যতা গুণফল K, নির্ণয় করা যায় । E.M.F. পরিমাপের প্রয়োগ প্রসংগে এই পদ্ধতি আলোচনা করা হয়েছে ।

জাব্যতা গুণফল ও রাসায়নিক বিশ্লেষণ ঃ সাধারণ আয়নের উপ-স্থিতিতে লবণের দ্রাব্যতা কমে যায়। ফলত দ্রবণ থেকে ঐ লবণ অধঃক্ষিপ্ত হয়। দ্রবণ থেকে কোন আয়নের অপসারণের জন্য অতিরিক্ত পরিমাণ অপর

পদার্থ k_{\bullet} পদার্থ k. 1×10^{-88} AgCl 1.5×10-10 Fe(OH) 1×10^{-88} AgBr 7.7×10-18 Al(OH) 1×10⁻⁸⁰ Cr(OH)a AgI 0.9×10-16 1×10-17 Ag, CrO 2.5×10-12 Zn(OH) 2×10-16 BaSO₄ 9.2×10-11 Co(OH). Ni(OH) 1×10-14 SrSO₄ 2.8×10^{-7} 6×10⁻¹⁸ CaSO 2·3×10-4 $Mg(OH)_{s}$ 3×10-84 PbCl. 2.4×10-4 HgS 4×10-98 PbBr. 7.9×10-8 PhS 3×10-49 PbI. 8·7×10-9 CuS 4×10-20 CaCO, CdS 4.8×10-9 CaF. 2×10-18 3.2×10-11 MnS 1.4×10-44 CuC1 1×10^{-6} NiS 2×10-27 CuBr 1.6×10-11 CoS 1×10^{-28} CuI 5×10-12 ZnS

তালিকা 10.4. সাধারণ উক্তায় দ্রাব্যতা গুণফল

একটি আরন বোগ করা হর, যে আরন দ্রবণে উপস্থিত আরনের সঙ্গে সংযুক্ত হরে একটি স্থান্সন্থার লবণ গঠন করে। দ্রাব্যতা গুণফল দ্রবণে সাম্যাবস্থার আরনের সর্বাধিক পরিমাণ নির্দেশক। স্তরাং যখনই কোন লবণের দৃটি আয়ের গাঢ়ম গুণফল দ্রারতা গুণফলকে ছাড়িরে যাবে তথনই অথ্যক্ষেপণ ঘটবে, কারণ k_s -এর মান নির্দিণ্ট থাকবে । যেমন Ag^+ আয়নসমন্ত্রিত কোন দ্রবণে HCl যোগ করলে, $c_{Ag^+}c_{Cl^-}$ AgCl-এর দ্রারতা গুণফলকে ছাড়িরে যার এবং AgCl-এর অথ্যক্ষেপণ ঘটে । সাধারণ উষ্ণতার এই দ্রারতা গুণফল 10^{-10} -এর কাছাকাছি । যদি দ্রবণে HCl-এর নর্ম্যালিটি 0.1N হয়, তাহলে দ্রবণে Ag^+ আয়নের সর্বাধিক পরিমাণ হবে প্রতি লিটারে 10^{-9} গ্রাম আয়নের মত । অর্থাং Ag^+ আয়ন প্রায় সম্পূর্ণ অধ্যক্ষিপ্ত হবে । সব অধ্যক্ষেপণের ক্ষেত্রে একই নীতি প্রযোজ্য ।

সালকাইডসমূহের অধ্যক্ষেপণ: H_sS একটি ক্ষীণ আাসিড, $H_sS \rightleftarrows 2H^+ + S^{s^-}$ । H_sS -এর বিরোজন ধ্রুবক সাধারণ উক্তার 10^{-2s} -এর কাছাকাছি। এই অবস্থার H_sS জলে দ্রবীভূত হরে মোটামৃটি 0.1N দ্রবণ তৈরী করে। অর্থাৎ $c_{H,S}=0.1$ । তাহলে,

$$\frac{c_{\mathrm{H}^{+^{3}}} c_{\mathrm{H}_{3}S}}{c_{\mathrm{H}_{3}S}} = 10^{-23}$$

$$c_{\mathrm{S}^{2}} = \frac{10^{-23} \times 0.1}{c_{\mathrm{H}^{+^{3}}}} = \frac{10^{-23}}{c_{\mathrm{H}^{+^{3}}}} \cdots (85)$$

এই সমীকরণ থেকে জলে সালফাইড আয়নের গাঢ়ত্ব পাওরা যায়। এই গাঢ়ত্ব দ্রবণের H^+ আয়নের গাঢ়ত্বর উপরে বেশিরকম নির্ভরশীল। H^+ আয়নের গাঢ়ত্ব বেশি হলে সালফাইড আয়নের পরিমাণ কমে যাবে। সেক্টেরে সেইসব সালফাইড অধ্যক্ষিপ্ত হবে যাদের দ্রাবাতা গুণফল অপেক্ষাকৃত কম। H^+ আয়নের গাঢ়ত্ব যত কমতে থাকবে S^{s-} আয়নের গাঢ়ত্ব ততই বাড়তে থাকবে, ফলে অপেক্ষাকৃত বেশি দ্রাব্যতা-গুণফলবিশিন্ট সালফাইড সমূহেরও অধ্যক্ষেপণ ঘটতে থাকবে। এই কারণে কিছু কিছু সালফাইড অধ্যক্ষেপ আ্যাসিড মাধ্যমে, আর কিছু কিছু সালফাইড অধ্যক্ষেপ আর্যাসিড মাধ্যমে, আর কিছু কিছু সালফাইড অধ্যক্ষেপ কারীর মাধ্যমে পাওরা বায়। দেখানো যায় যে অত্যধিক অ্যাসিড গাঢ়ত্বে মার্কারী বা কপার সালফাইডের অধ্যক্ষেপণের জন্য মাধ্যমের অ্যাসিড গাঢ়ত্ব শ্বই কমিয়ে দেওরা প্রয়োজন। বেমন 1N অ্যাসিড প্রবণে,

$$c_{\text{Hg}} = 3 \times 10^{-54}/10^{-28} = 3 \times 10^{-81}$$

 $c_{\text{Cu}} = 3 \times 10^{-42}/10^{-28} = 3 \times 10^{-19}$

$$c_{Pb}$$
 $\leftrightarrow = 4 \times 10^{-28}/10^{-28} = 4 \times 10^{-6}$
 c_{Cd} $\leftrightarrow = 4 \times 10^{-29}/10^{-28} = 4 \times 10^{-6}$
 c_{Zn} $\leftrightarrow = 1 \times 10^{-28}/10^{-28} = 1$ গ্রাম আরন/লিটার।

এ-থেকে দেখা বাচ্ছে বে HgS এবং CuS-এর সম্পূর্ণ অধ্যক্ষেপণ ঘটবে। কিন্তু দূবণে Pb^{++} বা Cd^{++} আয়নের অর্থাশন্ট গাঢ়ছ বেশ বেশি হওয়ায় এদের সম্পূর্ণ অধ্যক্ষেপণ ঘটবে না। ZnS-এর অধ্যক্ষেপণ মোটেই হবে না।

 H^+ আয়ন-গাঢ়ম্ব কমিয়ে দিলে S^- আরনের পরিমাণ বেড়ে বাওয়ায় অধ্যক্ষেপণের মান্রাও বেড়ে যাবে ৷ বেমন 0.1N কারীয় মাধ্যমে (অর্থাৎ $c_{\rm H}^+=10^{-1.8}$ গ্রাম আয়ন/গৈটার)

$$c_{\rm S}==10^{-3.5}/10^{-3.6}=10^{3}$$
 গ্রাম আর্মন/লিটার ।

উপরের ন্যায় হিসাব করে দেখা যাবে যে রাসায়নিক আঙ্গিক বিশ্লেষণে বিতার ও তৃতীয় (B) গ্রুপে যেসকল সালফাইডের অধঃক্ষেপণ হয়, S^{3} আয়নের এই গাঢ়ছে তাদের সকলেরই অধঃক্ষেপণ ঘটবে। এই কারণে বিতীয় গ্রুপে অসম্পূর্ণ অধ্যক্ষেপণ হলে, তৃতীয় (B) গ্রুপে বিতীয় গ্রুপের অবশিষ্ট আয়নসমূহ অধঃক্ষিপ্ত হয়।

লেড বা ক্যাডমিয়াম আয়ন দ্বিতীয় গ্রৃপেই অধঃক্ষিপ্ত হবে, কেবল দ্ববেদর c_{H^+} বথেত কমিয়ে দিতে হবে। এইজন্য অনেকসময়ে দ্রবণে জল যোগ করে লঘু করে নিয়ে H_sS চালনা করা হয়। এই অবস্থায় PbS ও CdS-এর অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়।

হাইডুক্সাইডসমূহের অধ্যক্ষেপণঃ তৃতীর (A) গ্রুপে তিনটি হাইডুক্সাইড (Fe³+, Al³+ ও Cr³+-এর) অধ্যক্ষপ্ত হর। এই অধ্যক্ষপণের জন্য OH⁻ আরনের গাঢ়ত্ব রাখতে হর থুব কম। অন্যথার পরবর্তী গ্রুপসমূহের আরনসমূহের হাইডুক্সাইডও অধ্যক্ষিপ্ত হবে। এইজন্য NH₂OH-এর বিরোজনকে কমিয়ে দেবার জন্য দ্রবণে NH₂Cl বোগ করা হর অধিক পরিমাণে। এই অবস্থার বে সামান্য পরিমাণ OH⁻ আরন দ্রবণে থাকে তা Fe(OH)₅, Al(OH)₅ ও Cr(OH)₅-এর অধ্যক্ষেপণ ঘটানোর জন্য যথেন্ট। এই তিনটি হাইডুক্সাইডের দ্রাব্যতা গৃণফল খুব কম হওরার এই অবস্থার ধাতব আরন ও হাইডুক্সাইডে আরনের গাঢ়ত্বের গৃণফল তাদের দ্রাব্যতা গৃণফলকে সহজ্বেই অতিক্রম করে বার। অন্যান্য হাইডুক্সাইডের দ্রাব্যতা গৃণফল অপেক্ষাকৃত বেশি হওরার, তাদের ক্ষেত্রে এরপ ঘটে না।

কীণ জ্যাসিড থেকে প্রাপ্ত অব্ধান্ত লবণসমূহের জক্ষীরতা (জীল্র জ্যাসিডে): স্বল্পদ্রাব্য লবণের অ্যাসিড অংশ কীণ হলে, সেইসব লবণ সহজেই তীর অ্যাসিডে দ্রবীভূত হয়। কারণ তীর অ্যাসিডের H^+ আরন কীণ অ্যাসিডম্প্রকের সংগে বৃক্ত হয়ে অবিয়োজিত কীণ অ্যাসিড তৈরী করে। এই কারণে জলে স্বন্পদ্রাব্য ক্যালসিয়াম ফসফেট HC। দ্রবণে দ্রবীভূত হয়। জলে ক্যালসিয়াম ফসফেটের দ্রাব্যতা তার দ্রাব্যতা গৃণফল ধারা নির্মান্ত হবে।

 $k_s = c_{Ca} + e^a c_{PO_a} = e^a$ $[: Ca_s(PO_a)_s = 3Ca^{++} + 2PO_a =]$ H^+ আরন $PO_a = e^a$ সংগে যুক্ত হয়ে অবিয়োজিত H_sPO_a অণু গঠন করার, দ্রবণে $PO_a = e^a$ আয়নের গাঢ়েছ কমে যায় এবং সেই গাঢ়েছহ্রাস প্রণের জন্য আরো ক্যালসিয়াম ফসফেট দ্রবীভূত হয়ে আয়নিত হয়।

সূচক হিসাবে পটাশিয়াম কোমেটের ব্যবহার: $AgNO_s$ বারা KCl-কে টাইট্রেট করার স্মরে K_sCrO_s -কে সূচক হিসাবে ব্যবহার করা বার। $AgCl \cdot g \cdot Ag_sCrO_s$ -এর দ্রাব্যতা গুণফল নিচের মত ঃ

$$k_{\text{AgCl}} = c_{\text{Ag+}} c_{\text{Cl}} = 1 \times 10^{-10}$$

 $k_{\text{Ag_{2}CrO_{4}}} = c_{\text{Ag+}}^{2} c_{\text{CrO_{4}}} = 2.5 \times 10^{-10}$

ধরা বাক KCl দ্রবণের প্রারম্ভিক গাঢ়ম্ব 0.1N এবং বৃক্ত K_aCrO_a -এর গাঢ়ম্ব 0.01N। স্বন্ধপরিমাণে $AgNO_a$ বোগ করার ফলে, ধরা বাক, c_{Ag} + হল $10^{-8}N$ । তাহলে $c_{Ag}+c_{Cl}-=10^{-8}$ হওরায় AgCl অধ্যক্ষিপ্ত হবে। কিছু $c_{Ag}+^{2}c_{CrO_a}$ - $=10^{-16}\times10^{-8}=10^{-18}$ হওরার, Ag_aCrO_a -এর অধ্যক্ষেপণ ঘটবে না। টাইট্রেশনের সমাপ্তিবিন্দৃতে দ্রবণে $c_{Ag}+=c_{Cl}-=10^{-8}$ গ্রাম আরম প্রতি লিটার হবে। সেই সমরে সম্পূর্ণ AgCl অধ্যক্ষিপ্ত হলেও, $c_{Ag}+^{2}c_{CrO_a}$ - $=10^{-18}$ হওরার, Ag_aCrO_a -এর অধ্যক্ষেপণ ঘটবে না। আর একফোটা $AgNO_a$ দ্রবণ বোগ করলে c_{Ag} + বৃদ্ধি পাবে এবং রঙীন Ag_aCrO_a -এর অধ্যক্ষেপণ দুরু হবে।

গাণিভিক প্রশাবলী

- $1. \ 25^{\circ}C$ উষ্ণতার নিম্নোক্ত সেলটির E.M.F. পাওয়া গেল 0.829 ভোল ।
- ${
 m Pt,}\ H_{
 m s}$ (1 আটেমস)। দ্রবণ। নর্ম্যাল ক্যালোমেল ইলেকট্রোড দ্রবণটির pH কত ? নর্ম্যাল ক্যালোমেল ইলেকট্রোডের বিভব = 0.281 ভোল্ট ধর ।
- 2. ল্যাকটিক অ্যাসিড $(K_a=1.37\times 10^{-4})$ দ্বারা 4.0~pH-এর একটি বাফার, বাতে ল্যাকটিক অ্যাসিড ও ল্যাকটেট লবণের সমষ্টি হবে 0.2 গ্রাম অণু/লিটার, কিভাবে প্রস্তুত করা বাবে ? ঐ বাফারে pH-এর কিব্রূপ পরিবর্তন হবে বখন বোগ করা হয় (i)~0.04 গ্রাম অণু HCl প্রতি লিটারে, (ii)~0.04 গ্রাম অণু NaOH প্রতি লিটারে।
 - [0.097 তুল্যাংক ল্যাকটিক অ্যাসিড +0.103 তুল্যাংক ল্যাকটেট প্রতি লিটার ; (i) 0.47 কমে যাবে ; (ii) 0.26 বেড়ে যাবে ।]
- 3. জটিল আয়ন $Ag(CN)_s$ -এর বিয়োজন ধ্রুবক 4×10^{-1} °। প্রারম্ভিক KCN-এর সম্পর্কে 0.1M এবং $AgNO_s$ -এর সম্পর্কে 0.03M দ্রবণে সাম্যাবস্থার সিলভার আয়নের গাঢ়ম্ব নির্ণয় কর।

 $[~7.5 imes10^{-18}$ গ্রাম আয়ন/লিটার]

- 4. একটি এককারীয় কৈব অ্যাসিডের $(K_a=1.1\times10^{-5})~0.1N$ জলীর প্রবণকে 0.1N~NaOH প্রবণ দ্বারা টাইটেট করা হল । প্রবণটির pH হিসাব কর বখন (i) কোন ক্ষার যোগ করা হর্নান, (ii) দুই-তৃতীয়াংশ অ্যাসিড প্রশমিত হয়েছে এবং (iii) সম্পূর্ণ অ্যাসিড ঠিক-ঠিক প্রশমিত হয়েছে । 2.98:5.26:8.83
- 5. জ্পীর অ্যাসেটিক অ্যাসিডের বিরোজন ধ্রুবক $=1.8\times10^{-5}$ । অ্যাসেটিক অ্যাসিড ও সোডিয়াম অ্যাসেটেটের (প্রত্যেকের সম্পর্কে 0.1N) একটি জ্পীর মিশ্রণের হাইড্রোজেন আয়ন-গাঢ়ত্ব হিসাব কর ।

 $[1.8 imes10^{-5}$ গ্রাম আরন/লিটার]

6. নিম্নলিখিত টাইট্রেশনগুলির প্রশমনবিন্দৃতে pH নির্ণর কর। (i) HCl বারা $NH_{2}OH$ এবং (ii) NaOH বারা $CH_{2}COOH$ ।

প্রতি ক্ষেত্রে উৎপদ্ন লবণের গাঢ়েছ 0.1M ধর। দেওয়া আছে, $25^{\circ}C$ উক্তার $K_{\rm NH,OH}=1.8\times10^{-5}$ এবং $K_{\rm CH,COOH}=1.75\times10^{-5}$ । [(i) 5.73; (ii) 8.88]

- $7.~~0.1N~{
 m NH_2OH}~~$ এবং $~0.1N~{
 m HCl}~~$ মবগকে কৈ অনুপাতে মিশিয়ে 9.0~pH-এর বাফার তৈরী করা সম্ভব ? $(K_{
 m NH_2OH}=2.0 imes10^{-8})$ $[~3:2~{
 m will}$ আয়তনিক]
- 8.~30 ঘ.সে. $0.1N~{\rm CH_{s}COOH}$ দ্রবণে 10়ঘ.সে. $0.2N~{\rm NaOH}$ দ্রবণ বোগ করা হল । $K_{\rm CH_{s}COOH} = 1.8 \times 10^{-8}$ ধরে উৎপদ্ম দ্রবণের pH হিসাব কর ।
- 9. 9.70~pH-বিশিষ্ট দ্রবণে হাইড্রন্থিল আরনের গাঢ়ম্ব কত? সাধারণ উক্তায় অতিবিশৃদ্ধ জলের প্রতি ঘন সেন্টিমিটারে কতগুলি H^+ আরন থাকে ?

 $[5.012 \times 10^{-5}$ গ্রাম আরন/লিটার ; 6.023×10^{18}]

- 10.~~A এবং B দৃটি অ্যাসিডের বিরোজন ধ্রুবক বথাদ্রমে 1.2×10^{-5} এবং 1.7×10^{-5} । 4.0~~pH-এর বাফার প্রস্তৃতিতে কোন্ অ্যাসিড ব্যবহার করা বৃক্তিযুক্ত হবে ?
- 11. কার্বনিক অ্যাসিডের বিয়েজন ধ্রুবক হল, $K_1=10^{-6.4}$ এবং $K_2=10^{-10.8}$ । $10^{-8}M$ কার্বনিক অ্যাসিডে NaOH যোগ করা হল। pH হিসাব কর যখন দ্রবণের প্রতি গ্রাম অণু অ্যাসিডের জন্য NaOH যোগ করা হয় (i) 0 গ্রাম অণু ; (ii) 0.5 গ্রাম অণু ; (iii) 1 গ্রাম অণু ; (iv) 1.5 গ্রাম অণু ; এবং (v) 2 গ্রাম অণু ।

[4.2 : 6.4 : 9.2 : 10.2 ; and 11.1]

- 12. ফাঁমক অ্যাসিডের $K=1.8\times 10^{-4}$ । এক লিটারে 0.005 গ্রাম অপু ফাঁমক অ্যাসিড এবং 0.007 গ্রাম অপু সোডিয়াম ফর্মেট মিশিরে একটি বাফার তৈরী কর। হল। বাফারটির pH কত ? বাফারটিকে 10 গুণ লঘু করলে pH কত হবে ?
- 13. $25^{\circ}C$ উক্তায় 0.05M HCN দ্রবলের pH = 5.4। $25^{\circ}C$ -এ HCN-এর বিয়োজন ধ্রুবক হিসাব কর। [3.17×10^{-10}]

 $15.~~25^{\circ}C$ উক্তায় α - রোমো প্রোপিগুনিক অ্যাসিড এবং β - রোমো প্রোপিগুনিক অ্যাসিডের বিয়োজন ধ্রুবক বথাক্রমে 1.06×10^{-8} এবং 9.5×10^{-8} । অ্যাসিডম্বরের আপেক্ষিক শক্তি কত ?

 $[\sqrt{K_a:K_B}=3.34]$

- $16.~~18^{\circ}C$ উক্তার ক্যালসিয়াম ফুওরাইডের দ্রাব্যতা 0.002 গ্রাম অণু প্রতি লিটার । 0.1 মোলার ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণে এর দ্রাব্যতা হিসাব কর । 8.944×10^{-5} গ্রাম অণু/লিটার]
- 17. লেড সালফেটের দ্রাব্যতা গুণফল 1.3×10^{-8} । 5 লিটার $1.0\times10^{-8}M$ Na_sSO_4 দ্রবলে কত গ্রাম অণু লেড সালফেট দ্রবীভূত হতে পারে? 20 ঘ.সে. $2\times10^{-4}M$ লেড নাইট্রেটের সংগে 80 ঘ.সে. $1\times10^{-4}M$ Na_sSO_4 মেশালে লেড সালফেট অধঃকিপ্ত হবে কি?

[6.5×10- গ্রাম অপু: না]

18. জলে Ag_sCO_s -এর দ্রাব্যতা 1.16×10^{-4} গ্রাম অণু প্রতি লিটার। $0.01N AgNO_s$ দ্রেণে এর দ্রাব্যতা কত ?

[6·246 × 10⁻ গ্রাম অণু/লিটার]

পরিভাষা

প্রচলিত ইংরেজী শব্দ বা শব্দসমষ্টির পরিবর্তে এই পৃস্থকে ব্যবস্থত শব্দ বা শব্দসমষ্টি নিম্নে প্রদন্ত হল। বর্ণাছক্রমে সক্ষিত ইংরেজী শব্দ বা শব্দসমষ্টির পাশে ব্যবস্থাত শব্দ বা শব্দসমষ্টি সরিবেশ করা হল।

A

Absolute scale of temperature —উষ্ণতার পর্য ক্রম Absolute temperature -পরম উষ্ণতা Absorption—বিশোষণ Absorption coefficient —বিশোষণ গুণাংক Acid—আাসিড, অম Acid-base indicator —আাসিড-কারক স্চক Activity—সঞ্জিয়তা Activity coefficient —সক্রিয়তা গুণাংক Additivity rule-সংযোজন নিম্বম Adiabatic—ক্ষতাপীয় Adsorption—বহিধ্ Alkaline-কারীয় Amalgam cell—স্যামালগাম সেল Analysis--বিশ্লেষণ Anion—আানায়ন Anode—আনোড Association—সংগুণন, সংযুক্তি Assymetry—অপ্রতিশাম্য Asymptote—অসীমপথ Atmolysis—অ্যাট্যোলিসিস Atmosphere —আটমস্ফিয়ার, বাযুমগুল

Atom—পরমাণু
Atomic weight—পরমাণুভার
Attraction—আকর্বণ
Avogadro number
—আাভোগ্যাডো সংখ্যা
Avogadro's law
—আাভোগ্যাডোর খ্রু
Azeotrope—আাজিওটোপীর

B

Backward reaction —প্রতাগ্র বিক্রিয়া Base-কারক Battery—गाणेत्री Binary liquid mixture —গুট তরলের মিশ্রণ Boiling point-ফুটনাংক Bond energy—বন্ধনশক্তি Boundary-পরিশীমা Boyle temperature—বৰেল উঞ্জা Boyle's law—ব্য়েলের স্ত্র Bridge—শেত Brownian movement ---ব্রাউনীয় গতি Buffer action—বাকার ক্রিয়া Buffer capacity—বাফার ক্ষমতা

Buffer solution—বাফার দ্রবণ

Buoyancy microbalance - প্লবতা অণুতুল

C

Carnot's cycle—কার্নো চক Carnot's theorem

—কার্নোর উপপান্ত

Cathode—ক্যাথোড

Cation-काशियन

Cell—সেল, কোষ

c.g.s.—দে.গ্রা.দে.

Charles' law_চার্লসের স্থত্ত

Chemical-রাসায়নিক

Chemical potential

-বাসায়নিক বিভব

Chemical reaction

--রাসায়নিক বিক্রিয়া

Circuit—বর্তনী

Classical—স্নাতন

Closed circuit—সংহত বর্ডনী

Closed system—সংহত মণ্ডল

Coefficient—সহগ, গুণাংক

Coefficient of expansion

--প্রদারাংক

Cohesive pressure—সংসক্তি চাপ Colligative properties

---সংখ্যাগত ধর্ম

Collision diameter—সংঘৰ্ষ ব্যাস Component—সংঘটক

Component of velocity

—বেগের উপাংশ

Composition—সংযুতি

Compound—त्योग, त्योगिक भनार्थ

Compressibility—সংনম্ভা

Compressibility coefficient

--- সংনম্যতা গুণাংক

Concentration—গাচৰ

Concentration cell—গাঢ়ভা সেব

Concentration cell with transfer-

ence-বৃহনসমন্বিত গাঢ়তা সেল

Concentration cell without transference—বহনবঞ্জিত

গাঢ়তা সেল

Concentration polarization

-গাঢ়ত ছদন

Conductance—পরিবাহিতা

Conductivity cell

—পরিবাহিতা সেল

Conductometric

—পরিবাহিতামিতিক

Conductor-পরিবাহী

Congruent—यथायथ

Conjugate—অমুবন

Consolute temperature

--ক্ৰান্তিবিলয়ন উষ্ণতা

Constant—স্থির, নিত্য, ধ্রুবক

Cooling curves—শীতলীকরণ লেখ

Critical coefficient—সন্ধি গুণাংক

Critical constant—সন্ধি ধ্ৰুবক

Critical density— সন্ধি ঘনত্ব

Critical point—সৃদ্ধি বিন্দু Critical presure—সন্ধি চাপ

Critical state—সন্ধি অবস্থা

Critical temperature—সৃদ্ধি উষণতা

Critical volume—সন্ধি আয়তন

Current-প্ৰবাহ

Curve— लिथ

Cyclic process—ठकौष किया

Cylinder—Cots

Dalton's law of partial pressure —ভালটনের আংশিক চাপ স্তত্ত

Data—উপাত্তসমূহ Decomposition—বিযোজন Degree of dissociation —বিয়োজন অংক Degree of freedom—স্বাভন্তামান Degree of hydrolysis —আর্দ্রবিশ্লেষ অংক Density--খনত্ব Deposition—অবক্ষেপণ Depression—অবন্মন Deviation--বিচ্যতি Dielectric constant —ডাইইলেকটিক ধ্রুবক Dieterici equation —ভাইটিরিসি সমীকরণ Differential __বিভেদক Differential heat of solution —বিভেদক দ্ৰবণ ভাগ Differentiation—ব্যাসকলন Diffusion.—ব্যাপন Dilute—লঘ Dilution—লঘুতা, লঘুকরণ Disorder —বিশুংখলা Displacement—প্রতিস্থাপন Dissociation—বিয়োজন Dissolution— স্থাবণ Distribution—বণ্টন Double layer—বিশুর Dynamic equilibrium

E

Effect—প্ৰভাব Effective volume —কাৰ্যকরী আয়তন

—গতি**শীল** দাম্যাবস্থা

Effusion—নিঃসরণ Elastic—স্থিতিস্থাপক Electricity—ভড়িৎ, বিচ্যুৎ Electrochemical cell —ভাডিত রাসায়নিক সেল Electrochemistry—ভাড়িভ ৰসায়ন Electrode—ইলেকটোড, তড়িগ্ৰার Electrolysis—তডিৎ-বিশ্লেষণ Electrolyte—তডিৎ-বিশ্লেষ Electrolytic—ভড়িৎ-বৈশ্লেষিক Electrolytic cell —তডিৎ-বিশ্লেষণ সেল Electromotive force (E.M.F.) —তড়িচ্চালক বল (E.M.F.) Electromotive series —তডিচ্চালক শ্ৰেণী Electron—ইলেকটন Electronic—ইলেকট্রীয় Electrophoretic —ইলেকটোকোরেটিক Element—सोन, सोनिक भनार्थ Elevation— Gava End point-नगशिविन् Endothermic—তাপগ্রাহী Energy-18 Enthalpy—এনখ্যালপি, আধ্যে তাপ Engine—देखिन, এकिन Entropy—এনট্ৰপি Equation—স্মীকরণ Equation of state --অবস্থার সমীকরণ Equilibrium—সাম্য Equilibrium constant— সাম্য ঞ্বক Equipartition of energy --শক্তির সমবণ্টন

Equivalent—তুল্যাংক

Eutectic—ইউটেকটিক
Evacuation—শৃকীকরণ
Exact differential—বণার্থ বিভেদক
Exothermic—ভাগমোচী
Expansion—প্রসারণ
Extensive—বস্থমাত্রিক
Extraction—নিকাশন

F

Forward reaction— অভ্যগ্ৰ বিকিয়া
Fractional centrifuging
—কেন্দ্ৰাভিগ অংশায়ন
Fractional distillation
—আংশিক পাতন
Fractionating column
—অংশকারী কলম
Fractionation—অংশায়ন
Free energy—মৃক্ত শক্তি
Free path—মৃক্ত পথ
Freezing point—হিমাংক
Fugacity—ফুগাসিটি
Function—অংশক
Fusion—গলন

G

Galvanometer—গ্যালভানোমিটার
Gas—গ্যাস
Gas constant—গ্যাস ঞ্চবক
Gas laws—গ্যাস স্ব্ৰেস্ত্
Gay-Lusaac's law
—গে-লুসাকের স্ব্ৰ Gibbs' potential—গিব্স্-বিভব
Glass—কাচ
Gradient—নভি
Graham's law of diffusion
—গ্ৰাহামের ব্যাপন স্ক্ৰ

H

Half cell— वर्ध त्रन Heat—তাপ Heat capacity—তাপগ্রাহিতা Heat content—আধের তাপ Heat of combustion—দহন তাপ Heat of formation—সংঘটন ভাপ Heat of hydrogenation —হাইডোজেনেশন তাপ Heat of neutralisation -প্রশমন তাপ Heat of reaction—বিক্রিয়া তাপ Heat of solution—দ্ৰবণ তাপ Heat theorem—তাপ উপপান্ত Heterogeneous—অসমসত Homogeneous—সমসত্ব Homologous—সমগণীয় Horizontal—অহুভূমিক Hydrolysis—আর্দ্রবিষ্ণেষ Hydrolysis constant —আর্দ্রবিশ্লেষ-ধ্রুবক Hydrostatic প্ৰাথেতিক Hypothesis _ প্ৰকল্প

I

Ideal gas—আন্তর্ণ গ্যাস
Immiscible—অমিপ্রপথেবাগ্য
Incongruent—অবথাযথ
Indicator—স্টক
Indicator diagram—স্টক চিত্র
Inert electrode—নিক্রিম ইলেকটোড
Inert gas—নিক্রিম গ্যাস
Infinite—অসীম
Infinitesimal—অত্যপুক, অভিকৃত্র
Integral heat of solution
—সম্পুরক ক্রবণ ভাপ

Integration—স্মাকলন Intensive—পরিমাত্তিক Inter-ionic—আন্ত:-আয়নীয় Intermolecular—আন্তরাণবিক Internal energy—আন্তর শক্তি Internal friction—আন্তর ঘর্ষণ Intramolecular energy

—অন্তরাণবিক শক্তি Inverse proportion—ব্যস্তামূপাত Inversion temperature

—উৎক্রমণ উষণ্ডা Inward pressure—অন্তম্পী চাপ Ion—আয়ন Ionic—আয়নীয় Ionic atmosphere--- আয়নমণ্ডল Ionic product—আয়নীয় গুণফল Ionization—আয়নীকরণ Ionized—আয়নিত Irreversible—অপ্রতিবর্তী Isochore—আইসোকোর, সমায়তন Isohydric solution

—আইসোহাইড্রিক দ্রবণ Isohydry—আইসোহাইডি Isolated system—পৃথকীকৃত মণ্ডল Isothermal—সমতাপীয় Isotonic—আইসোটোনিক Isotope—আইসোটোপ, সমস্থানিক

J

Joule-Thomson coefficient --জুল-থমসন গুণাংক Joule-Thomson effect -- জুল-পমসন প্রভাব

K

Kinetic—গতীয়

Kinetic energy—গতীৰ শক্তি Kinetic theory of gases —গাসের গতিবাদ

Latent heat—লীন তাপ Law-yo Law of conservation of energy —শক্তির নিতাতা স্ত্র Law of constant heat symmation—নিত্য ভাপসমষ্টি স্ত্ৰ Law of corresponding states --অফুরূপ অবস্থার স্ত্র Law of distribution of velocity —বেগবণ্টন স্থত্ত Law of mass action —ভর প্রভাব স্থত্র Law of rectilinear diameter —ঋজুরেখ ব্যাসের স্ত্র Limiting—সীমাস্থ Limiting density—সীমান্থ ঘনত্ব Limiting pressure—সীমাস্ চাপ Liquid—তরল

Liquid junction potential —ভরলসংযোগ বিভব

Liquidus—লিকুইভাস Lowering of vapour pressure

--বাষ্পচাপ হাস

M

Mass—ডর Matter-नपार्च Maxwell's law of distribution of velocity —ম্যাক্ষওয়েলের বেপবন্টন সূত্র

Mean_-গড

Mechanical--वाञ्चिक Membrane-विद्री Migration—প্রচরণ Miscible—মিভাগযোগ্য Mobile equilibrium—সচল সাম্য Mobility—সচলতা Molal—(याना)न Molality—মোল্যালিটি Molar —মোলার, আণবিক, গ্রাম আণবিক Molar gas constant -গ্রাম আপবিক গ্যাস ধ্রুবক Molar heat capacity —আণবিক ভাপগ্রাহিতা Molarity—মোলারিটি Molecular association —আণবিক সংগুণন বা সংযুক্তি Molecular weight—আণবিক ওকন Molecule—অণু Mole fraction—আণবিক ভগ্নাংশ

Momentum—ভরবেগ Monoclinic—মোনোক্লিনিক, একনভ Most probable velocity —সর্বাধিক সম্ভব বেগ Moving boundary —চলমান সীমাতল

N

Negative—ঋণাত্মক, অপরা
Neutralisation—প্রশমন
Neutralisation point
—প্রশমন বিন্দু
Non-ideal—অনাদর্শ
Normal—প্রমাণ, নর্ম্যাল
Normal density—প্রমাণ ঘনত্ব
Normality—নর্ম্যালিটি

Normal pressure—প্ৰমাণ চাণ Normal temperature —প্ৰমাণ উক্ষতা

0

Opposite reaction

—বিপরীত বিক্রিরা

Optimum temperature

—অমূক্লতম উক্ষতা

Orthobaric density

—অর্থোচাপীর ঘনত্ব

Osmosis—অন্মোসিস

Osmotic pressure

—অস্মোটিক চাপ

Overvoltage—অভিভোক্টেক্স

Oxidation—জারণ

P

Pair_cons Partial—আংশিক Partial molar properties -জাংশিক আণ্রিক ধর্মসমূহ Partial pressure—আংশিক চাপ Particle—কণা Partition__शाहिनन Perfect differential —যথার্থ বিভেদক Perpetual motion—অবিরাম গতি Phase-- मना Phase diagram—পশাচিত্ৰ Phase rule—দুশানিয়ম Polarization—549 Polarized—ছদনিত Positive—ধনাত্মক, পরা Potential_বিভব Potential energy—স্থিতীয় শক্তি

Potentiometric—বিভবমিভিক
Precipitate—অধ্যক্ষেপ
Precipitation—অধ্যক্ষেপ
Pressure—চাপ
Pressure gauge—চাপমাপক যন্ত্ৰ
Probability—সম্ভাবনা
Proton—প্ৰোটন

R

Rate—হার Ratio—অহুপাত Reaction—বিক্রিয়া Reaction isotherm —বিক্রিয়া সমতাপ সমীকরণ Reading-भारे Real gas—প্রকৃত গ্যাস Reciprocal—অন্তোত Rectangular co-ordinates —সমকৌণিক অক্ষমমূহ Redox—বেডৰ Reduced equation of state —অবস্থার লঘুক্বত সমীকরণ Reduced pressure—লঘুকত চাপ Reduced temperature —লঘুকুত উষ্ণতা Reduced volume—লঘুকত আয়তন Reduction—বিজ্ঞারণ Reference electrode —রেফারেন্স ইলেকটোড Relative—আপেকিক Relaxation—স্থান Repulsion—বিকৰণ Resistance—বেশ Retroflex—ভূতান্মন Reverse reaction—বিপরীত বিক্রিয়া Reversible—প্রতিবর্তী

Reversible change

—প্রতিবর্তী পরিবর্তন
Reversible process

—প্রতিবর্তী ক্রিয়া
Reversible reaction

—উভমুখী বিক্রিয়া
Rhomic—রম্বিক
Rigid rotator—দৃঢ় ঘূর্ণক
Root mean square velocity

—গড় বর্গবেশের বর্গমূল
Rotation—ঘূর্ণন
Rule—নিয়ম

S

Salt bridge—লবণ্নেতু Secondary cell—মাধ্যমিক সেল Semipermeable—আপ্রবেশ্ব Single-valued—একমানবিশিষ্ট Slope—নতি Solid—কঠিন Solid diagram—কঠিন চিত্ৰ Solidus—সলিভাস Solubility—স্রাব্যতা Solubility coefficient —দ্রাব্যতা গুণাংক Solubility product —দ্রাব্যতা গুণফগ Solute—214 Solution—দ্ৰবণ Solution tension—দ্ৰবণ টান Solvent—স্তাবক Sparingly soluble —অভ্যন্ন দ্রবণীয়, স্বল্পভাব্য Specific—বিশিষ্ট, আপেকিক Specific conductance --বিশিষ্ট পরিবাহিতা

Specific heat—আপেন্দিক তাপ Specific reaction rate —বিশিষ্ট বিক্রিয়া হার Speed-জ্ৰুতি, গতি Sphere—গোলক Sphere of influence প্রভাবাধীন গোলক Spontaneous process —বত:কৃত প্রক্রিয়া Standard cell-প্ৰমাণ সেল Standard potential—প্রমাণ বিভব Standard pressure—প্ৰমাণ চাপ State--অবস্থা State function—অবস্থা অপেকক Stationary state—স্থির অবস্থা Steam-माम Steam distillation—স্টাম পাতন Storage cell— শৃঞ্চায়ক সেল Strong—তীব Substance—দ্ৰব্য, পদাৰ্থ Supercooling—অভিশীতলীকরণ Superheating—অতি উত্তাপন Surroundings-পারিপারিক System—মতুল T ·

Telephone—টেলিফোন
Temperature—উঞ্চতা
Theory—বাদ, তত্ত্ব
Thermal—তাপীয়
Thermal analysis—তাপীয় বিশ্লেষণ
Thermal conductivity
—তাপ পরিবাহিতা
Thermal dissociation
—তাপ বিয়োজন
Thermodynamic—তাপগতিক
Thermodynamics—তাপগতিক

Thermometer—খার্ঘোমিটার
Titrant—টাইটোণ্ট
Titration—টাইটোণ্ট
Transference number—বহনাংক
Transition point—উৎক্রমণাংক
Translational—স্থানাস্তরণক্ষনিভ
Transpiration—বাশ্পমোচন
Transport number—বহনাংক
Triple point—তৈম্ব বিন্

U

Unit—একক Universal gas constant —বিশ্বজনীন গ্যাস গ্ৰুবক ত

Vacuum—শুমতা Valency—বোজাতা van't Hoff equation —ভাণ্ট হফ সমীকরণ van't Hoff isotherm —ভাণ্ট হফ সমতাপ সমীকরণ Vapour_1 199 Vapour density—বাঙ্গঘনত্ব Vapour pressure—বাষ্পচাপ Velocity—বেগ Vertical—খাড়া, উল্লখ Vibration—কম্পন Virial coefficient—ভিরিয়াল সহগ Viscosity—সাম্রতা Viscosity coefficient—সাম্রতাংক Volume—আয়তন

W Weak—ক্ষীণ, মৃছ Wheatstone bridge —ছইট্ন্টোন সেডু Work—কাজ

Work function—কাৰ অপেক্ক

নিৰ্দেশিকা

•		অ্যাসিড	463
অভিভোশ্টের	444	জ্যাসিড ও কারকের জারনীকরণ	450
অর্থোচাপীর বনস্ব	79	স্থাসিড-ক্ষারক স্টক	476
वर्ष तम	391	আাসিড সঞ্চারক সেল	439
व्यनामर्ग जन्म	299	স্থাসিডের বিরোজন এবক	450
» বিভাগ	295	আ	
অপুৰদ্ধ জ্বৰণ	309	আইসোটোনিক ত্রবণ	273
অমুরূপ অবস্থার পুত্র	96	আইসোহাই দ্রি	469
व्यस्यी हान	82	আইসোহাইড্রিক ত্রবণ	469
ৰ্প্ৰতিবৰ্তী প্ৰক্ৰিয়া	163	আগবিক ওজন নির্ণন্ন	114
অপ্রতিসাম্য প্রভাব '	371	" " " —লবুজৰণ পদ	ডি 251,
অবক্ষেপণ বিভব	442		263, 272
অবস্থা-অপেক্ষক	133	আগবিক ওজন নিৰ্ণয়-সীমাত্ব ঘনত পা	াডি 115
অবস্থার লযুক্ত সমীকরণ	95	" " —সীমান্থ চাপ প্ৰ	াডি 116
অবিরাম গতি	164	 গ্যাস ধ্রবক 	5
विश्वनंदांगा उत्रमत्वाष्	313	 ভাপ্রাহিতা 	55
অন্মোটিক চাপ	267	 পরিবাহিতা 	343
 চাপের ক্তাসমূহ 	271	" विद्यासन	279
অন্মোসিস	266	» বে গ	26
অসীম লঘ্তার তুল্যাংক পরিবাহিতা	347	» ভগ্নাংশ	7
বন্দওয়ান্ডের বযুতা হত্ত	449	» म्र ा श्चन	123
অখাভাবিক বহনাংক	385	मःचर्व	44
» বা পা খনত	123	मःय्खिः	277
আজিওট্রোপ	304	व्यापर्न गाम	4, 69
আট্যোলিসিস	26	» গ্যামের সমীকরণ	4
पानांत्रन	338	■ खर्	299
খানোড	337	» যিশ্ৰণ	294
আচিমনি-লেড মঙল	325	আৰে তাপ	139
আভোগাড়ো সংখা	13, 27	আন্তর শক্তি	133, 136
আভোগাড়োর হত্ত	6, 22	আগেহ্নিক তাগ	55
আৰালগাম সেল	402	» তাপের অমুণা ত	58

ভৌত রসারন—নির্বাচিত পর্বার

वाथराना सिन्नी	265	উক্তার তাপগতিক ক্রম	166
चार्जिरिजन	470	» পরুষ ক্রম	3
আর্ত্রবিয়েব অংক	470	উৎক্ৰমণ উক্তা	190
" अवक	470		
আর্হেনিয়াসের বিরোজন বাদ	337	and the same of th	50
আরনমঙল -	370	বজুরেধ বা)দের প্ত	79
আর্নীয় পরিবাহিতা	354	4	
" " ও সাক্রতা	361	একক ইলেকট্ৰোড	391
আন্নীয় সঞ্জিতা নির্ণয়	433	এডিসন ব্যাটারী	441
আরনীয় সচলতা	358	এনট্রপি	168
আরনের জলবোজন	383	» ও বিশৃং ধ লা	180
 যোজাতা নিক্লপণ 	432	এনখালপি	139
আংশিক আণবিক ধর্মসমূহ	199	'8	
· 519	7	ওরেস্টনের ক্যাডমিরাম্ সেল	396
 গণনা 	7	•	
 মিশ্রণবোগ্য তরলজোড় 	308	4	304
» » তরলজোড়ের	পাতন 313	কনোয়ালকের নিরম	332
" " " at	পচাপ 312	কপার-সিলভার মণ্ডল	
*		কাচ ইলেকট্ৰোড	460
***	204	कांब	57, 136
रेडिटिकिटिक अवग	324	» অপেক্ ক	193, 194
" वि ग ू	324	কার্নো চক্র	160
ইলেকট্রনীয় পরিবাহী	337	কার্নোর উপপাত	164
ইলেকট্রোড	337, 391	কাৰ্বন ডাই-অন্নাইড মণ্ডল	288
" , প্ৰভিৰতী	391	কার্যকরী আরতন	43
» , विमाद्र १-माद्र १	392, 423	কিরশক সমীকরণ	151
» বি ভ ব	410	কুইনোন-হাইছোকুইনোন মঙল	431
" " ও সাম্যঞ্ বক	420	কুইনহাইড়োন ইলেকট্রোড	432
 বিভবের উংপত্তির কারণ 	420	কোল্রাশের স্ত্র	353
* ব্রেড ন	392, 423	कारियन	338
ইলেকটোকোরেটক প্রভাব	371	কাথোড	337
E.M.F.	393	क्रामाद्रनिः-७त्नम अन्वक	93
E.M.F. atva	395	ক্যালোমেল ইলেকট্রোড	414
*		ক্লসিয়াস স্থীকরণ	105
উভযুগী বিক্রিয়া	223	ক্ল্যাপেরন সমীকরণ	204

	निर्पा	শকা	508
ক্লাপের্ব-ক্লসিরাস স্বীকরণ	207	গ্যাদের সাম্রভা	49
কারক	463	গ্ৰাহাষের ব্যাপন হত্ত	10, 25
কারীর স্থারক সেল	441	5	==,
গ		চক্রীয় ক্রিয়া	160
গতিবাদ ও আণবিক তাপগ্রাহিতা	56	চার্লদের স্থত	2, 24
গতিবাদের পক্ষে প্রমাণ	15	*	
গতি সমীকরণ	19	ष्ट् इपन	442
গতীয় শক্তি ও উকতা	23	হদনিত ইলেকট্রোড	442
গতীর শক্তির বর্ণন	42	241140 26-146219	716
গড় বৰ্গবেপের বৰ্গমূল	17	35	
গড় বেগ	40	वन मधन	285
গড় মৃক্তপথ	43	कन - द्वाइरेषारेन चामिन मधन	311
" " এবং গাাসের অভাভ ধর্মসমূহ	52	» -নিকোটন ম ও ল	311
» " ও আ ণবিক সংঘৰ্ব	47	» -ফিনল ম ও ল	309
গাড়ৰ ছদৰ	443	জলের আরনীয় গুণফল	309
» সে ল	399	জারণ-বিজারণ স্বচক	429
গিব্স্-ভূহেম সমীকরণ	203	জুল-ধনসন গুণাংক	187
গিব,স্-হেল্ম্ছোল্ংস্ সমীকরণ 196	5, 197	জুল-ধমসন প্রভাব	75, 188
গিৰ্দের বিভব	194	" প্রসারণ	74, 187
গে-স্সাকের হত্ত	2, 24	7	
गाम	1	টিন-মাাগনেশিয়াম মণ্ডল	327
, আদর্শ	4, 69	वित्र म्/। ग्रह्मा नाम्नाम मञ्जा	52,
 अवक 	5	ড	
" " , গ্ৰাম আণ্ বিক	5	ভাইটিরিসি সমীকরণ	101
" " , वि षक् रनीन	5	ডালটনের আংশিক চাপ স্ত্র	7, 24
» , প্ৰ কৃ ত	4, 69	ডিবাই-হকেল মতবাদ	370
গ্যাসীর অবস্থার সাধারণ সমীকরণ	109	 ভ-ভন্সাগার সমীকরণ 	374
গানের গতিবাদ	14	» » সীমাস্থ সূত্ৰ	374
» খনস্ত	109	ভ্নয়ারের পরীক্ষা	15
* * মাপন	116	ডুহেন-মারগিউল্স্ সমীকরণ	300
" " " — গ্লবতা অগুতুল পদ্ধ ি	s 117	ভ	
" " - — ভলামিটার পদ্ধতি	116	তরল মিশ্রণের বাস্পঢ়াপ	295
গ্যাসের ঘনত্ব মাপন—রেনোর পছতি	116	তর্লসংবোগ বিভব	406
	7, 19	» প নিপর	408

ভড়িকালৰ বল	389	জাব্যতা ভাকন নির্ণয়	422, 485
- শ্ৰেণী	422	- श्रीरक	292
ভড়িং-বার	337	=	
ভড়িৎ-বিমেৰণ	337	নাৰ্ক্টের ভাপ উপপান্ত	218
» <i>दि</i> न	389	» ৰণ্টৰ সূত্ৰ	317
তড়িং-বিমোৰা	337		
ভড়িং-বিশ্লেষ্যের বিরোক্তনবাদ	337	निःमद्र्	10
ভড়িং-রাসারনিক তুল্যাংক	341	9	
ভাপ	136	পদাৰ্থ	1
তাপগতিক উকতা ক্রম	166	পরেজ	50
» মণ্ড ল	133	পরিবাহিতা	337, 342
 নাম্য 	133	 অনুপাত 	349
ভাপগতিবিদ্যা	132, 160	 টাইট্রেশন 	364
" , বিভীয় স্থ্ৰ	160, 163	» , जू मारिक	343
»	219	" , বিশিষ্ট	343
· , প্ৰথম সূত্ৰ	134	» <i>र</i> मन	34 5
তাপগ্ৰাহী বিক্ৰিয়া	144	পরিবাহী	337
ভাপ বিয়োজন	123, 124	 , हेलकडुनीव्र 	337
ভাপষোচী বিক্রিয়া	144	» , ভড়িং-বিলেক্স	337
ভাপ রসারন	132, 144	পরিমাত্রিক ধর্ম	201
তাপ-রাসারনিক গণনা	150	পাৰ্টিশন গুণাংক	315
তাপীয় বিলেবণ	322	পৃথকীকৃত মণ্ডল	133
ভাড়িভরাসায়নিক সেল	389	প্রকৃত গ্যাস	4, 69
ভুল্যাংক পরিবাহিতা	343	প্রতিবর্তী ক্রিয়া	135
7		 ক্ৰিয়ার লক কাল 	137
ग ना	20	প্ৰভাৰাধীন গোলক	43
» निव्रम	209, 211	শ্ৰমাণ উক্তা	2
» সাম্য	283	» বনত্	110
দহন ভাপ	146	» ह िल	2
ত্ৰবণ ভাপ	148	 জারণ বিভব 	418
ত্রবণের অস্বাভাবিক আচরণ	277	 বিজারণ বিভব 	418
ক্ৰাৰক দাৱা নিকাশন	319	প্রমাণ বিভব	408
ত্ৰাবণ বিভৰ	442	» नि ष्टां द	110
ব্রাব্যতা ভাকল	422, 482	• स्न	396
	,		

নিৰ্দেশিকা		5 05	
এশন ৰ	465	ৰাশচাণের আণেকিক হ্রাস	249
= ভাগ	147	ৰাশ্যমোচন গছডি	253
व्यमान् भारक	1	বাকার ত্রবণ	465
थगांदारक	73	» ক ৰতা	466
ρH	458	বিক্ৰিয়া, উভযুখী	223
» ৰাপ ৰ	459	» তা প	144
pOH	458	 সমতাপ সমীকরণ 	229, 231
v		» সমারতন সমীকরণ	234
किनम-कम वर्षम	309	বিজ্ঞারণ-জারণ ইলেকট্রোড	392, 423
কুগাসিটি 🐣	212	" - " विख्व	424
কেরিক ক্লোরাইড - জন মওন	329	» - » । निर्णत	425
কারিডের প্র	340	বিভবমিতিক টাইট্রেশন	426
द		বিভেদক ত্ৰবণ ভাপ	148
ৰউন গুণাংক	315	বিভেদক লঘ্তা তাপ	148
" ? 3	315	विद्नावन	292
বন্ধনপত্তি	154	" 咱们 有	292
वम्व, कानितिभिष्ठात	155	বিশিষ্ট পরিবাহিতা	343
বরকের বিভিন্ন রূপ	287	" বিক্ৰিয়া হাৰ	225
रखनाजिक धर्म 134, 193	, 199	" রোধ	343
বহনবৰ্জিত পাঢ়তা সেল	400	বিয়োজন অংক	124
বহনসম্বিত গাঢ়তা সেল	404	» वान	337
वहनारक	375	বেক্ষ্যান থার্মোমিটার	259
" , অ খাভাবিক	385	বেগ ধ্ৰবক	225
" ও আরনীয় পরিবাহিতা	385	বেগবন্টন স্ত্ত্ৰ	33
» নিৰ্ণন্ন	406	» শতের পরীক্ষামূলক প্রতি	डिलाइन 41
 মাপনের চলমান সীমাতল পছতি 	380	বেগের উপাংশদমূহ	16
 মাপনের হিটক পদ্ধতি 	376	ব্রাট্টনীয় গতি	27
ৰয়েল উক্ত1 71, 93, 104	i , 107	ব্যাপন	ç
ৰয়েলের সূত্র	2, 22		
বারবেলোট স্থীকরণ	106	T	
বাষ্পৰন ছ	118	ভর প্রভাব সূত্র	224
 মাপন, ভূমা পদ্ধতি 	118	ভাণ্ট হক সমীকরণ	233
" , ভিষ্টর শারার পদ্ধতি	120	ভাণ্ট হকের সমতাপ সমীকরণ	231
» » , হক্ষাৰ পছতি	119	ভিন্তৰ সাৱাৰ পদ্ধতি	12

ভূডানমন জাব্যভা	330	4	
ভাান ভার ওয়ালসের প্রবক	87	শক্তি	132
» » » সমীকরণ	81	» ও ভর	135
		শক্তির একক	132
ু শ		» নিভ্যতা স্থ্ৰ	134
মাধামিক সেল 🕠	438	» সমৰ্ণ্টন নীতি	64
মৃক্ত মঙল	133	ন্নখন প্ৰভাব	371
মৃক্তশক্তি অপেক্ষক	193		
ম্যান্সওয়েলের বেগবন্টন সূত্র	33	স	
" স ম্প ৰ্কসমূহ	184	সক্রিয়তা •	212:
য		সক্রিয়তা গুণাংক	215
यथार्थ विष्णपक	134	" নির্ণয়	403
_		সচল সাম্যের নীতি	236
A	050 006	সঞ্চায়ক সেল	439
রাউল্টের হুত্র	250, 296	সন্ধি অবস্থা	75, <i>77</i> ′
রাসায়নিক বিভব	202	 আয়তন 	77
ক্ষতাপীয় ক্যালরিমিটার	156	⇒ উঞ্চতা	76
" পরিবর্তন	137	• গুণাংক	93
» ঐক্রিয়ায় কাজ	143	» চাপ	76
• প্রসারণ	61, 142	» ধ্ৰবক	77
নেডক্স ইলেকট্রোড	392, 423	 দ্রবণ উষ্ণতা 	309.
রেফারেন ইলেকট্রোড	414	সম্পুরক জবণ তাপ	148
বোধ	342	 লঘুডা তাপ 	148
∞ , বিশিষ্ট	343	সম্পূর্ণ মিশ্রণযোগ্য তরলজোড়ের পাতন	304
म		সৰ্বনিম্ন ক্ষুটনাংকবিশিষ্ট তরলমিশ্রণ	306
লঘুকৃত আয়তন	95	সর্বাধিক সম্ভব বেগ	38, 39
» উকতা	95	সর্বোচ্চ ক্রান্তিবিলয়ন উক্তা	309
" চাপ	95	শুটনাংকবিশিষ্ট তরলমিশ্রণ	307
» সমীকরণ	95, 105	সমতাপীর পরিবর্তন	137
লঘু দ্ৰবণ	249	সমস্ভ সাম্য	240
नवर्णन बार्जविद्याव	470	সনিভাস	324
লিউইস্ বাদ	465	সংঘটক সংখ্যা	209
निक्रेडाम	324	সংঘটন তাপ	145
ल भारतिवास मीजि	236	সংঘর্ব ব্যাস	43.

	507		
সংঘৰ্ষের সংখ্যা	46	দেল, গ্যালভানীয়	389
সংব্যাতা স্বাংক	1, 72, 112	» , ভড়িং-বিলেবণ	389
সংবোজন অংক	278	 , ভাড়িভরাসারনিক 	389
সংসক্তি চাপ	82	» , अवक	345
সংহত মঙল	133	🕶 , প্ৰতিৰতী	390
সাধারণ আরন প্রভাব	468	(मालब E.M.F.	395
<u> </u>	49	সোডিয়াম সালকেট - জল মঙল	331
সাত্ৰতাংক	49	কীম পাতন	314
সাম্য ধ্ৰবক	225	স্থির স্টুনাংকী মিশ্রণ	307
» ধ্রুবকের পরীক্ষামূলক নির্ণয়	245	কুটনাংক উন্নয়ন	255
সাম্যাবছার শর্ড	198, 210	ষভঃকৃত প্রক্রিয়া	163
সালকার মণ্ডল	289	শাভন্তামান	65, 210
সালকেট ইলেকট্রোড	416	5	
সিলভার-কপার মওল	323	হ্কমান পদতি	119
সিলভার - সিলভার ক্লোরাইড ই	লকটোড 416	হাইছোৱেন ইলেকট্ৰোড	414, 459
সীমান্থ খনত্ব	110, 115	হাইড়োজেনেশন তাপ	147
" চাপ	116	हिमारक व्यवनमन	261
সেন	389	হেণ্ডারদন সমীকরণ	467
৺ , অপ্রতিব তী	390	হেনরীর স্বত্ত	293
• , গাঢ় ডা	389	হেদের সূত্র	149